

12

## EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

21 Anmeldenummer: 89104500.7

51 Int. Cl. 4: **A01N 25/32 , C07D 231/14**

22 Anmeldetag: 14.03.89

Patentanspruch für folgenden Vertragsstaat: ES

30 Priorität: 17.03.88 DE 3808896

43 Veröffentlichungstag der Anmeldung:  
20.09.89 Patentblatt 89/38

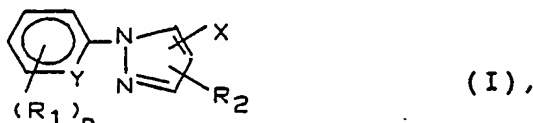
84 Benannte Vertragsstaaten:  
AT BE CH DE ES FR GB GR IT LI NL SE

71 Anmelder: **HOECHST AKTIENGESELLSCHAFT**  
Postfach 80 03 20  
D-6230 Frankfurt am Main 80(DE)

72 Erfinder: **Sohn, Erich, Dr.**  
 Lange Gasse 4  
 D-8900 Augsburg(DE)  
 Erfinder: **Mildenberger, Hilmar, Dr.**  
 Fasanenstrasse 24  
 D-6233 Kelkheim (Taunus)(DE)  
 Erfinder: **Bauer, Klaus Dr.**  
 Doorner Strasse 53d  
 D-6450 Hanau(DE)  
 Erfinder: **Bleringer, Hermann, Dr.**  
 Eichenweg 26  
 D-6239 Eppstein/Taunus(DE)

54 Pflanzenschützende Mittel auf Basis von Pyrazolcarbonsäurederivaten.

57 Gegenstand der vorliegenden Erfindung sind Mittel zum Schutz von Kulturpflanzen gegen phytotoxische Nebenwirkungen von Herbiziden, dadurch gekennzeichnet, daß sie eine Verbindung der Formel I



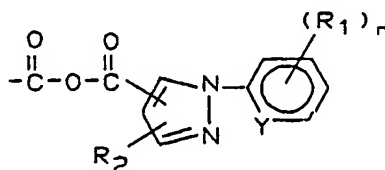
worin

Y C-H oder N,

R<sub>1</sub> unabhängig voneinander Alkyl, Haloalkyl, Alkoxy, Haloalkoxy oder Halogen,

R<sub>2</sub> Alkyl oder Cycloalkyl

X COOR<sub>3</sub>, CON(R<sub>4</sub>)<sub>2</sub>, COSR<sub>3</sub>, CN,



R<sub>3</sub> Alkali- oder Erdalkalimetall, Wasserstoff, Alkyl, Alkenyl, Alkynyl, Cycloalkyl, Phenylalkyl, wobei Phenyl durch Halogen substituiert sein kann, Trisalkylsilylalkyl, Alkoxyalkyl

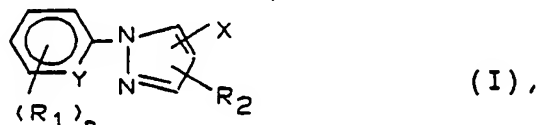
R<sub>4</sub> unabhängig voneinander H, Alkyl, Cycloalkyl, das substituiert sein kann, oder 2 Reste R<sub>4</sub> bilden zusammen mit dem sie verknüpfenden N-Atom einen 4- bis 7-gliedrigen heterocyclischen Ring und

**EP 0 333 131 A1**

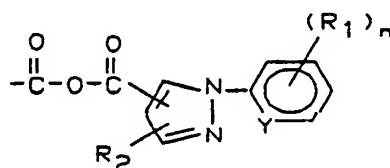
n 1 bis 3  
bedeuten, in Kombination mit einem Herbizid enthalten.

# Pflanzenschützende Mittel auf Basis von Pyrazolcarbonsäurederivaten

Gegenstand der vorliegenden Erfindung sind Mittel zum Schutz von Kulturpflanzen gegen phytotoxische Nebenwirkungen von Herbiziden, dadurch gekennzeichnet, daß sie eine Verbindung der Formel I

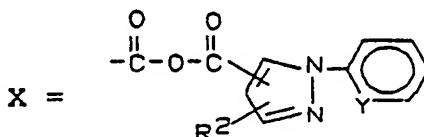


- 10 worin  
Y C-H oder N,  
R<sub>1</sub> unabhängig voneinander (C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>)-Alkyl, (C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>)-Haloalkyl, (C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>)-Alkoxy, (C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>)-Haloalkoxy oder Halo-  
gen,  
R<sub>2</sub> (C<sub>1</sub>-C<sub>12</sub>)-Alkyl oder (C<sub>3</sub>-C<sub>7</sub>)-Cycloalkyl,  
15 X COOR<sub>3</sub>, CON(R<sub>4</sub>)<sub>2</sub>, COSR<sub>3</sub>, CN,



- 25 R<sub>3</sub> Alkali- oder Erdalkalimetall, Wasserstoff, (C<sub>1</sub>-C<sub>10</sub>)-Alkyl, (C<sub>3</sub>-C<sub>20</sub>)-Alkenyl, (C<sub>3</sub>-C<sub>10</sub>)-Alkynyl, (C<sub>3</sub>-C<sub>7</sub>)-  
Cycloalkyl, Phenyl-(C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>)-Alkyl, wobei Phenyl durch Halogen substituiert sein kann, Tris-(C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>)-Alkyl-  
Silyl-(C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>)-Alkyl, (C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>)-Alkoxy-(C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>)-Alkyl  
R<sub>4</sub> unabhängig voneinander H, (C<sub>1</sub>-C<sub>10</sub>)-Alkyl, (C<sub>3</sub>-C<sub>7</sub>)-Cycloalkyl, das substituiert sein kann, oder 2 Reste  
R<sub>4</sub> bilden zusammen mit dem sie verknüpfenden N-Atom einen 4- bis 7-gliedrigen heterocyclischen Ring  
30 und  
n 1 bis 3  
bedeuten, in Kombination mit einem Herbizid enthalten.

Dabei bedeutet Alkyl geradkettiges oder verzweigtes Alkyl. Im Fall



40

werden zwei identische Reste einer Verbindung der Formel I miteinander verknüpft. Halogen bedeutet bevorzugt Chlor oder Brom, Alkalimetall bevorzugt Li, Na, K und Erdalkalimetall insbesondere Ca. Bei dem aus den beiden Resten R<sub>4</sub> zusammen mit dem N-Atom gebildeten heterocyclischen Ring handelt es sich bevorzugt um Pyrrolidin, Morpholin, 1,2,4-Triazol und Piperidin.

45 Weiterhin bevorzugt sind die Verbindungen der Formel I, worin Y = CH, R<sub>1</sub> = Halogen, (C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>)-Haloalkyl, R<sub>2</sub> = (C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)-Alkyl, X = COOR<sub>3</sub>, R<sub>3</sub> = H oder (C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)-Alkyl und n = 1 oder 2 bedeuten.

Insbesondere bevorzugt sind die Verbindungen der Formel I, worin Y = CH, R<sub>1</sub> = Cl oder Br, CF<sub>3</sub>, R<sub>2</sub> = (C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>)-Alkyl, X = COOR<sub>3</sub>, R<sub>3</sub> = (C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>)-Alkyl und n = 2 bedeuten.

50 Die Verbindungen der Formel I mit Y = CH, R<sub>1</sub> = 2,4-Cl<sub>2</sub>, R<sub>2</sub> = Isopropyl, X = COOR<sub>3</sub> und R<sub>3</sub> = (C<sub>1</sub>-C<sub>10</sub>)-Alkyl sind neu und ebenfalls Gegenstand der vorliegenden Erfindung. Dabei ist für R<sub>2</sub> die 5-Stellung und für X die 3-Stellung bevorzugt. Besondere Bedeutung hat die Verbindung mit Y = CH, R<sub>1</sub> = 2,4-Cl<sub>2</sub>, R<sub>2</sub> = 5-Isopropyl und X = 3-COOC<sub>2</sub>H<sub>5</sub>.

Die Verbindungen der Formel I lassen sich nach literaturbekannten Methoden herstellen (HU-PS 153 762 od. Chem. Abstr. 68, 87293 y (1968)). Zur weiteren Derivatisierung wird der Rest -COOR<sub>3</sub> in bekannter

Weise in andere für X genannte Reste umgewandelt, z.B. durch Verseifung, Umesterung, Amidierung, Salzbildung etc., wie dies z.B. in den DE-OS 3 444 918 oder 3 442 690 beschrieben ist.

Bei der Anwendung von Pflanzenbehandlungsmitteln, insbesondere von Herbiziden, können unerwünschte, nicht tolerierbare Schäden an Kulturpflanzen auftreten. Besonders bei der Applikation von Herbiziden nach dem Auflaufen der Kulturpflanzen besteht daher oft das Bedürfnis, das Risiko einer möglichen Phytotoxizität zu vermeiden.

Verschiedene Verbindungen wurden für diese Anwendung bereits beschrieben (z.B. EP-A 152 006).

Überraschenderweise wurde gefunden, daß Verbindungen der Formel I die Eigenschaften haben, phytotoxische Nebenwirkungen von Pflanzenschutzmitteln, insbesondere von Herbiziden, beim Einsatz in Nutzpflanzenkulturen zu vermindern oder ganz auszuschalten. Die Verbindungen der Formel I sind in der Lage, schädliche Nebenwirkungen der Herbizide völlig aufzuheben, ohne die Wirksamkeit dieser Herbizide gegen Schadpflanzen zu schmälern.

Solche Verbindungen, die die Eigenschaften besitzen, Kulturpflanzen gegen phytotoxische Schäden durch Herbizide zu schützen, ohne die eigentliche herbizide Wirkung dieser Mittel zu beeinträchtigen, werden "Antidote" oder "Safener" genannt.

Das Einsatzgebiet herkömmlicher Herbizide kann durch Zugabe der Safenerverbindung der Formel I ganz erheblich vergrößert werden.

Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist daher auch ein Verfahren zum Schutz von Kulturpflanzen gegen phytotoxische Nebenwirkungen von Pflanzenschutzmitteln, insbesondere Herbiziden, das dadurch gekennzeichnet ist, daß man die Pflanzen, Pflanzensamen oder Anbauflächen mit einer Verbindung der Formel I vor, nach oder gleichzeitig mit dem Pflanzenschutzmittel behandelt.

Herbizide, deren phytotoxische Nebenwirkungen mittels der Verbindungen der Formel I herabgesetzt werden können, sind z.B. Carbamate, Thiocarbamate, Halogenacetanilide, substituierte Phenoxy-, Naphthoxy- und Phenoxyphenoxy-carbonsäurederivate sowie Heteroaryloxyphenoxy-carbonsäurederivate wie Chinolyloxy-, Chinoxalyloxy-, Pyridyloxy-, Benzoxalyloxy-, Benzthiazolyloxy-phenoxy-carbonsäureester und ferner Dimedonoximabkömmlinge. Bevorzugt hiervon sind Phenoxyphenoxy- und Heteroaryloxyphenoxy-carbonsäureester. Als Ester kommen hierbei insbesondere niedere Alkyl-, Alkenyl- und Alkinylderivate in Frage.

Beispielsweise seien, ohne daß dadurch eine Beschränkung erfolgen soll, folgende Herbizide genannt:

A) Herbizide vom Typ der Phenoxyphenoxy- und Heteroaryloxyphenoxy-carbonsäure-(C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>)-Alkyl-, (C<sub>2</sub>-C<sub>4</sub>)-Alkenyl- oder (C<sub>3</sub>-C<sub>4</sub>)-Alkinylderivate wie

2-(4-(2,4-Dichlorphenoxy)-phenoxy)-propionsäuremethylester,  
 2-(4-(4-Brom-2-chlorphenoxy)-phenoxy)-propionsäuremethylester,  
 2-(4-(4-Trifluormethylphenoxy)-phenoxy)-propionsäuremethylester,  
 2-(4-(2-Chlor-4-trifluormethylphenoxy)-phenoxy)-propionsäuremethylester,  
 2-(4-(2,4-Dichlorbenzyl)-phenoxy)-propionsäuremethylester,  
 2-Isopropylideneamino-oxyethyl(R)-2-[4-(6-chloroquinoxalin-2-yloxy)-phenoxy]-propionate (Propaquizafop),  
 4-(4-(4-Trifluormethylphenoxy)-phenoxy)-pent-2-en-säureethylester,  
 2-(4-(3,5-Dichlorpyridyl-2-oxy)-phenoxy)-propionsäureethylester,  
 2-(4-(3,5-Dichlorpyridyl-2-oxy)-phenoxy)-propionsäurepropargylester,  
 2-(4-(6-Chlorbenzoxazol-2-yl-oxy)-phenoxy)-propionsäureethylester,  
 2-(4-(6-Chlorbenzthiazol-2-yl-oxy)-phenoxy)-propionsäureethylester,  
 2-(4-(3-Chlor-5-trifluormethyl-2-pyridyloxy)-phenoxy)-propionsäuremethylester,  
 2-(4-(5-Trifluormethyl-2-pyridyloxy)-phenoxy)-propionsäurebutylester,  
 2-(4-(6-Chlor-2-chinoxalyloxy)-phenoxy)-propionsäureethylester,  
 2-(4-(6-Fluor-2-chinoxalyloxy)-phenoxy)-propionsäureethylester,  
 2-(4-(5-Chlor-3-fluor-pyridyl-2-oxy)-phenoxy)-propionsäurepropargylester,  
 2-(4-(6-Chlor-2-chinolyloxy)-phenoxy)-propionsäureethylester,  
 2-(4-(3,5-Dichlorpyridyl-2-oxy)-phenoxy)-propionsäure-trimethylsilylmethylester,  
 2-(4-(3-Chlor-5-trifluormethoxy-2-pyridyloxy)-phenoxy)-propionsäureethylester,

B) Chloracetanilid-Herbizide wie

N-Methoxymethyl-2,6-diethyl-chloracetanilid,  
 N-(3'-Methoxyprop-2'-yl)-methyl-6-ethyl-chloracetanilid,  
 N-(3-Methyl-1,2,4-oxdiazol-5-yl-methyl)-chloroessigsäure-2,6-dimethylanilid,

C) Thiocarbamate wie

S-Ethyl-N,N-dipropylthiocarbamat oder  
 S-Ethyl-N,N-diisobutylthiocarbamat

D) Dimedon-Derivate wie

- 2-(N-Ethoxybutyrimidoyl)-5-(2-ethylthiopropyl)-3-hydroxy-2-cyclohexen-1-on,  
2-(N-Ethoxybutyrimidoyl)-5-(2-phenylthiopropyl)-3-hydroxy-2-cyclohexen-1-on oder  
2-(1-Allyloxyiminobutyl)-4-methoxycarbonyl-5,5-dimethyl-3-oxocyclohexenol,  
5 2-(N-Ethoxypropionamidoyl)-5-mesityl-3-hydroxy-2-cyclohexen-1-on,  
2-(N-Ethoxybutyrimidoyl)-3-hydroxy-5-(thian-3-yl)-2-cyclohexen-1-on.  
2-[1-(Ethoxyimino)-butyl]-3-hydroxy-5-(2H-tetrahydrothiopyran-3-yl)-2-cyclohexen-1-one (BASF 517);  
2-[1-(Ethoxyimino)-propyl]-3-hydroxy-5-mesitylcyclohex-2-enone (PP 604 von ICI);  
(±)-2-[(E)-3-chloroallyloxyiminopropyl]-5-(2-ethylthiopropyl)-3-hydroxycyclohex-2-enone (Clethodim)

- 10 Von den Herbiziden, welche erfindungsgemäß mit den Verbindungen der Formel I kombiniert werden können, sind bevorzugt die unter A) aufgeführten Verbindungen zu nennen, insbesondere 2-(4-(6-Chlorbenzoxazol-2-yl-oxy)-phenoxy)-propionsäureethylester, 2-(4-(6-Chlorbenzthiazol-2-yl-oxy)-phenoxy)-propionsäureethylester und 2-(4-(5-Chlor-3-fluor-pyridyl-2-oxy)-phenoxy)-propionsäurepropargylester. Von  
15 den unter D) genannten Substanzen ist insbesondere 2-(N-Ethoxypropionamidoyl)-5-mesityl-3-hydroxy-2-cyclohexen-1-on von Bedeutung.

Das Mengenverhältnis Safener (Verbindung I) : Herbizid kann innerhalb weiter Grenzen zwischen 1 : 10 und 10 : 1, insbesondere zwischen 2 : 1 und 1 : 10 schwanken.

- 20 Die jeweils optimalen Mengen an Herbizid und Safener sind abhängig vom Typ des verwendeten Herbizids oder vom verwendeten Safener sowie von der Art des zu behandelnden Pflanzenbestandes und lassen sich von Fall zu Fall durch entsprechende Versuche ermitteln.

Haupteinsatzgebiete für die Anwendung der Safener sind vor allem Getreidekulturen (Weizen, Roggen, Gerste, Hafer), Reis, Mais, Sorghum aber auch Baumwolle, Zuckerrüben, Zuckerrohr und Sojabohne.

- 25 Die Safener können je nach ihren Eigenschaften zur Vorbehandlung des Saatgutes der Kulturpflanze (Beizung der Samen) verwendet werden oder vor der Saat in die Saatzfurchen eingebracht werden oder zusammen mit dem Herbizid vor oder nach dem Auflaufen der Pflanzen angewendet werden. Vorauflaufbehandlung schließt sowohl die Behandlung der Anbaufläche vor der Aussaat als auch die Behandlung der angesäten, aber noch nicht bewachsenen Anbauflächen ein.

- Bevorzugt ist jedoch die gleichzeitige Anwendung des Antidots mit dem Herbizid in Form von  
30 Tankmischungen oder Fertigformulierungen.

- Die Verbindungen der Formel I oder deren Kombination mit einem oder mehreren der genannten Herbizide bzw. Herbizidgruppen können auf verschiedene Art formuliert werden, je nachdem wie es durch die biologischen und/oder chemisch-physikalischen Parameter vorgegeben ist. Als Formulierungsmöglichkeiten kommen daher infrage: Spritzpulver (WP), emulgierbare Konzentrate (EC), wäßrige Lösungen (SC),  
35 Emulsionen, versprühbare Lösungen, Dispersionen auf Öl- oder Wasserbasis (SC), Suspoemulsionen (SC), Stäubemittel (DP), Beizmittel, Granulate in Form von Mikro, Sprüh-, Aufzugs- und Adsorptionsgranulaten, wasserdispergierbare Granulate (WG), ULV-Formulierungen, Mikrokapseln oder Wachse.

- Diese einzelnen Formulierungstypen sind im Prinzip bekannt und werden beispielsweise beschrieben in: Winnacker-Küchler, "Chemische Technologie", Band 7, C. Hauser Verlag München, 4. Aufl. 1986; van  
40 Falkenberg, "Pesticides Formulations", Marcel Dekker N.Y., 2nd Ed. 1972-73; K. Martens, "Spray Drying Handbook", 3rd Ed. 1979, G. Goodwin Ltd. London.

- Die notwendigen Formulierungshilfsmittel wie Inertmaterialien, Tenside, Lösungsmittel und weitere Zusatzstoffe sind ebenfalls bekannt und werden beispielsweise beschrieben in: Watkins, "Handbook of Insecticide Dust Diluents and Carriers", 2nd Ed., Darland Books, Caldwell N.J.; H.v.Olphen, "Introduction to  
45 Clay Colloid Chemistry", 2nd Ed., J. Wiley & Sons, N.Y.; Marschen, "Solvents Guide", 2nd Ed., Interscience, N.Y. 1950; McCutcheon's, "Detergents and Emulsifiers Annual", MC Publ. Corp., Ridgewood N.J.; Sisley and Wood, "Encyclopedia of Surface Active Agents", Chem. Publ. Co. Inc., N.Y. 1964; Schönfeldt, "Grenzflächenaktive Äthylenoxidaddukte", Wiss. Verlagsgesell., Stuttgart 1976; Winnacker-Küchler, "Chemische Technologie", Band 7, C. Hauser Verlag München, 4. Aufl. 1986.

- 50 Auf der Basis dieser Formulierungen lassen sich auch Kombinationen mit anderen pestizid wirksamen Stoffen, Düngemitteln und/oder Wachstumsregulatoren herstellen, z.B. in Form einer Fertigformulierung oder als Tankmix. Spritzpulver sind in Wasser gleichmäßig dispergierbare Präparate, die neben dem Wirkstoff außer einem Verdünnungs- oder Inertstoff noch Netzmittel, z.B. polyoxyethylierte Alkylphenole, polyoxyethylierte Fettalkohole, Alkyl- oder Alkylphenolsulfonate und Dispergiermittel, z.B. ligninsulfonsaures  
55 Natrium, 2,2'-dinaphthylmethan-6,6'-disulfonsaures Natrium, dibutyl-naphthalin-sulfonsaures Natrium oder auch oleylmethyltaurinsaures Natrium enthalten. Emulgierbare Konzentrate werden durch Auflösen des Wirkstoffes in einem organischen Lösungsmittel, z.B. Butanol, Cyclohexanon, Dimethylformamid, Xylol oder auch höhersiedenden Aromaten oder Kohlenwasserstoffen unter Zusatz von einem oder mehreren Emulga-

toren hergestellt. Als Emulgatoren können beispielsweise verwendet werden: Alkylarylsulfonsaure Calcium-Salze wie Ca-dodecylbenzolsulfonat oder nichtionische Emulgatoren wie Fettsäurepolyglykolester, Alkylaryl-polyglykolether, Fettalkoholpolyglykolether, Propylenoxid-Ethylenoxid-Kondensationsprodukte, Alkylpoly-ether, Sorbitanfettsäureester, Polyoxyethylensorbitan-Fettsäureester oder Polyoxethylensorbitester. Stäube-  
 5 mittel erhält man durch Vermahlen des Wirkstoffes mit fein verteilten festen Stoffen, z.B. Talkum, natürlichen Tonen wie Kaolin, Bentonit, Pyrophyllit oder Diatomeenerde. Granulate können entweder durch Verdüsen des Wirkstoffes auf adsorptionsfähiges, granuliertes Inertmaterial hergestellt werden oder durch Aufbringen von Wirkstoffkonzentraten mittels Klebmitteln, z.B. Polyvinylalkohol, polyacrylsaurem Natrium oder auch Mineralölen, auf die Oberfläche von Trägerstoffen wie Sand, Kaolinite oder von granuliertem  
 10 Inertmaterial. Auch können geeignete Wirkstoffe in der für die Herstellung von Düngemittelgranulaten üblichen Weise - gewünschtenfalls in Mischung mit Düngemitteln - granuliert werden.

In Spritzpulvern beträgt die Wirkstoffkonzentration z.B. etwa 10 bis 90 Gew.-%, der Rest zu 100 Gew.-% besteht aus üblichen Formulierungsbestandteilen. Bei emulgierbaren Konzentraten kann die Wirkstoffkonzentration etwa 5 bis 80 Gew.-% betragen. Staubbörmige Formulierungen enthalten meistens 5 bis 20 Gew.-% an Wirkstoff, versprühbare Lösungen etwa 2 bis 20 Gew.-%. Bei Granulaten hängt der Wirkstoffgehalt  
 15 zum Teil davon ab, ob die wirksame Verbindung flüssig oder fest vorliegt und welche Granulierhilfsmittel, Füllstoffe usw. verwendet werden.

Daneben enthalten die genannten Wirkstoffformulierungen gegebenenfalls die jeweils üblichen Haft-, Netz-, Dispergier-, Emulgier-, Penetrations-, Lösungsmittel, Füll- oder Trägerstoffe.

20 Zur Anwendung werden die in handelsüblicher Form vorliegenden Konzentrate gegebenenfalls in üblicher Weise verdünnt, z.B. bei Spritzpulvern, emulgierbaren Konzentraten, Dispersion und teilweise und auch bei Mikrogranulaten mittels Wasser. Staubbörmige und granuliert Zubereitungen sowie versprühbare Lösungen werden vor der Anwendung üblicherweise nicht mehr mit weiteren inerten Stoffen verdünnt.

Mit den äußeren Bedingungen wie Temperatur, Feuchtigkeit, der Art des verwendeten Herbizids u.a.  
 25 variiert die erforderliche Aufwandmenge der Verbindungen der Formel I. Sie kann innerhalb weiter Grenzen schwanken, z.B. zwischen 0,005 und 10,0 kg/ha oder mehr Aktivsubstanz, vorzugsweise liegt sie jedoch zwischen 0,01 und 5 kg/ha.

Folgende Beispiele dienen zur Erläuterung der Erfindung:

30

#### A. Formulierungsbeispiele

a) Ein Stäubemittel wird erhalten, indem man 10 Gew.-Teile einer Verbindung der Formel I und 90 Gew.-Teile Talkum oder Inertstoff mischt und in einer Schlagmühle zerkleinert.

35 b) Ein in Wasser leicht dispergierbares, benetzbares Pulver wird erhalten, indem man 25 Gewichtsteile einer Verbindung der Formel I, 64 Gewichtsteile kaolinhaltigen Quarz als Inertstoff, 10 Gewichtsteile ligninsulfonsaures Kalium und 1 Gew.-Teil oleoylmethyltaurinsaures Natrium als Netz- und Dispergiermittel mischt und in einer Stößmühle mahlt.

40 c) Ein in Wasser leicht dispergierbares Dispersionskonzentrat wird erhalten, indem man 20 Gewichtsteile einer Verbindung der Formel I mit 6 Gew.-Teilen Alkylphenolpolyglykolether (®Triton X 207), 3 Gew.-Teilen Isotridecanolpolyglykolether (8AeO) und 71 Gew.-Teilen paraffinischem Mineralöl (Siedebereich z. B. ca. 255 bis über 277° C) mischt und in einer Reibkugelmühle auf eine Feinheit von unter 5 Mikron vermahlt.

d) Ein emulgierbares Konzentrat wird erhalten aus 15 Gew.-Teilen einer Verbindung der Formel I, 75 Gew.-Teilen Cyclohexanon als Lösungsmittel und 10 Gew.-Teilen oxethyliertes Nonylphenol als Emulgator.

45 e) Ein in Wasser leicht emulgierbares Konzentrat aus einem Phenoxy-carbonsäureester und einem Antidot (10 : 1) wird erhalten aus:

12,00 Gew.-% 2-(4-(6-Chlorbenzoxazol-2-yl-oxy)-phenoxy-propionsäureethylester

1,20 Gew.-% Verbindung der Formel I

69,00 Gew.-% Xylol

50 7,80 Gew.-% dodecylbenzolsulfonsaurem Calcium

6,00 Gew.-% ethoxyliertem Nonylphenol (10 EO)

4,00 Gew.-% ethoxyliertem Rizinusöl (40 EO)

Die Zubereitung erfolgt wie unter Beispiel a) angegeben.

f) Ein in Wasser leicht emulgierbares Konzentrat aus einem Phenoxy-carbonsäureester und einem  
 55 Antidot (1 : 10) wird erhalten aus:

4,0 Gew.-% 2-(4-(6-Chlorbenzoxazol-2-yl-oxy)-phenoxy-propionsäureethylester

40,0 Gew.-% Verbindung der Formel I

30,0 Gew.-% Xylol

20,0 Gew.-% Cyclohexanon  
 4,0 Gew.-% dodecylbenzolsulfonsaurem Calcium  
 2,0 Gew.-% ethoxyliertem Rizinusöl (40 EO)

5

## B. Chemische Beispiele

### 1. 1-(4-Chlorphenyl)-5(3)-methyl-pyrazol-3(5)-carbonsäureethylester

10

Zu 15,8 g Acetylbrenztraubensäureethylester I in 100 ml Toluol gibt man 14,3 g 4-Chlorphenylhydrazin II und 0,1 g p-Toluolsulfonsäure unter Rühren hinzu und erhitzt am Wasserabscheider. Nachdem kein Wasser mehr übergeht, läßt man abkühlen, verdünnt mit 100 ml Toluol und wäscht mit 100 ml 3 n Salzsäure, 100 ml Wasser, 100 ml gesättigter NaHCO<sub>3</sub>-Lösung und 100 ml Wasser, engt die organische

15

Phase zur Trockne ein und chromatographiert über Kieselgel (Laufmittel Petrolether → Essigester).

Beisp.Nr.

20

1 1-(4-Chlorphenyl)-5-methyl-pyrazol-3-carbonsäureethyl ester (Fp. 121-124 ° C)

62 1-(4-Chlorphenyl)-3-methyl-pyrazol-5-carbonsäureethylester (Öl)

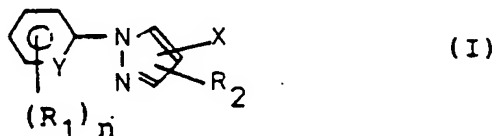
25

Analog werden Pyrazole mit anderem Substitutionsmuster im Aromatenteil und/oder anderem Allylrest hergestellt und gegebenenfalls an der Carbonylfunktion derivatisiert. Die Derivate sind in Table I zusammengestellt.

30

Tabelle I Alkyl-Aryl-pyrazolcarbonsäurederivate

35

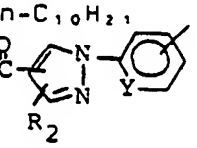


40

45

50

55

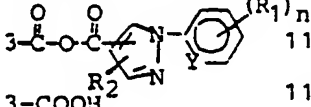
Y=CH					FP/vP <sub>TOIR</sub> [°C]
Beisp.-Nr.	(R <sub>1</sub> ) <sub>n</sub>	R <sub>2</sub>	X		
5	2	4-Cl	5-CH <sub>3</sub>	3-COOCH <sub>3</sub>	
	3	"	"	3-COO-n-C <sub>3</sub> H <sub>7</sub>	
	4	"	"	3-COO-i-C <sub>3</sub> H <sub>7</sub>	
10	5	"	"	3-COO-n-C <sub>4</sub> H <sub>9</sub>	
	6	"	"	3-COO-n-C <sub>4</sub> H <sub>9</sub>	
15	7	"	"	3-COO-n-C <sub>6</sub> H <sub>13</sub>	
	8	"	"	3-COO-n-C <sub>8</sub> H <sub>17</sub>	
	9	"	"	3-COO-n-C <sub>10</sub> H <sub>21</sub>	
20	10	"	"		157-160
	11	"	"	3-COOH	
	12	"	"	3-COOLi	
25	13	"	"	3-COONa	
	14	"	"	3-COOK	
	15	"	"	3-COOCa <sub>1/2</sub>	
30	16	"	"	3-COO-c-C <sub>4</sub> H <sub>9</sub>	
	17	"	"	3-COO-c-C <sub>6</sub> H <sub>13</sub>	
	18	"	"	3-COOCH <sub>2</sub> -C <sub>6</sub> H <sub>5</sub>	
35	19	"	"	3-COOCH <sub>2</sub> -(2,4-Cl <sub>2</sub> -C <sub>6</sub> H <sub>3</sub> )	
	20	"	"	3-COOCH <sub>2</sub> CHCH <sub>2</sub>	
40	21	"	"	3-COOC <sub>2</sub> H <sub>5</sub> CHCH <sub>2</sub>	
	22	"	"	3-COO-n-C <sub>8</sub> H <sub>16</sub> CHCH <sub>2</sub>	
	23	"	"	3-COOCH <sub>2</sub> CCH	
45	24	"	"	3-COO-C <sub>2</sub> H <sub>5</sub> -CCH	
	25	"	"	3-COO-n-C <sub>5</sub> H <sub>10</sub> CCH	
	26	"	"	3-COOCH <sub>2</sub> Si(CH <sub>3</sub> ) <sub>3</sub>	
50	27	"	"	3-COOC <sub>2</sub> H <sub>5</sub> OCH <sub>3</sub>	
	28	"	"	3-CONH <sub>2</sub>	
	29	"	"	3-CN	
55	30	"	"	3-CONHCH <sub>3</sub>	



Y=CH				
	Beisp.-Nr. (R <sub>1</sub> ) <sub>n</sub>	R <sub>2</sub>	X	Fp/Kp <sub>TGRT</sub> [°C]
5	31	4-Cl	5-CH <sub>3</sub>	3-CONHC <sub>2</sub> H <sub>5</sub>
	32	"	"	3-CONH-n-C <sub>3</sub> H <sub>7</sub>
10	33	"	"	3-CONH-n-C <sub>4</sub> H <sub>9</sub>
	34	"	"	3-CONH-n-C <sub>6</sub> H <sub>13</sub>
	35	"	"	3-CONH-n-C <sub>10</sub> H <sub>21</sub>
15	36	"	"	3-CONH-i-C <sub>3</sub> H <sub>7</sub>
	37	"	"	3-CON(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>
	38	"	"	3-CON(CH <sub>3</sub> )(nC <sub>6</sub> H <sub>13</sub> )
20	39	"	"	3-CON(C <sub>2</sub> H <sub>5</sub> ) <sub>2</sub>
	40	"	"	3-CO-N <chem>C1CCCCC1</chem>
	41	"	"	3-CO-N <chem>C1CCC(CC1)C</chem>
25	42	"	"	3-CO-N <chem>C1CCOC1</chem>
	43	"	"	3-CO-N <chem>C1C=CC(=O)C1</chem>
	44	"	"	3-CO-NH-c-C <sub>6</sub> H <sub>11</sub>
30	45	"	"	3-CO-NH-c-C <sub>3</sub> H <sub>5</sub>
	46	"	"	3-CO-N(CH <sub>3</sub> )(cC <sub>6</sub> H <sub>11</sub> )
	47	"	"	3-COSH
35	48	"	"	3-COSNa
	49	"	"	3-COSCH <sub>3</sub>
	50	"	"	3-COSC <sub>2</sub> H <sub>5</sub>
40	51	"	"	3-COSCH <sub>2</sub> C <sub>6</sub> H <sub>5</sub>
	52	"	"	3-COS-nC <sub>8</sub> H <sub>17</sub>
	53	"	"	3-COSC <sub>2</sub> H <sub>4</sub> OCH <sub>3</sub>
45	54	"	"	3-COSCH <sub>2</sub> CHCH <sub>3</sub>
	55	"	"	3-COSCH <sub>2</sub> CCH
	56	"	"	3-COS-c-C <sub>6</sub> H <sub>11</sub>
50	57	"	"	3-COSCH <sub>2</sub> Si(CH <sub>3</sub> ) <sub>3</sub>
	58	"	"	3-COS-n-C <sub>4</sub> H <sub>9</sub> CH(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>
	59	"	"	3-CON <chem>C1=NC=CC=N1</chem>
55	60	"	"	3-COOC <sub>2</sub> H <sub>5</sub> CH(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>

Y=CH					
	Beisp.-Nr. (R <sub>1</sub> ) <sub>n</sub>	R <sub>2</sub>	X	Fp/Kp <sub>Torr</sub>	Δ <sup>o</sup> C7
5	61	4-Cl	3-CH <sub>3</sub>	5-COOCH <sub>3</sub>	
	63	"	"	5-COO-n-C <sub>3</sub> H <sub>7</sub>	
	64	"	"	5-COO-i-C <sub>3</sub> H <sub>7</sub>	
10	65	"	"	5-COO-n-C <sub>4</sub> H <sub>9</sub>	
	66	"	"	5-COO-n-C <sub>5</sub> H <sub>11</sub>	
	67	"	"	5-COO-n-C <sub>6</sub> H <sub>13</sub>	
15	68	"	"	5-COO-n-C <sub>8</sub> H <sub>17</sub>	
	69	"	"	5-COO-n-C <sub>10</sub> H <sub>21</sub>	
	70	"	"	5-COO-C(=O)-C(=O)-N(R <sub>2</sub> )-C(=O)-N(R <sub>1</sub> ) <sub>n</sub>	
20	71	"	"	5-COOH	
	72	"	"	5-COOLi	
	73	"	"	5-COONa	
25	74	"	"	5-COOK	
	75	"	"	5-COOCa <sub>1/2</sub>	
	76	"	"	5-COO-c-C <sub>6</sub> H <sub>7</sub>	
30	77	"	"	5-COO-c-C <sub>6</sub> H <sub>11</sub>	
	78	"	"	5-COOCH <sub>2</sub> -C <sub>6</sub> H <sub>5</sub>	
	79	"	"	5-COOCH <sub>2</sub> -(2,4-Cl <sub>2</sub> -C <sub>6</sub> H <sub>3</sub> )	
35	80	"	"	5-COOCH <sub>2</sub> CHCH <sub>2</sub>	
	81	"	"	5-COOC <sub>2</sub> H <sub>4</sub> CHCH <sub>2</sub>	
	82	"	"	5-COO-n-C <sub>8</sub> H <sub>16</sub> CHCH <sub>2</sub>	
40	83	"	"	5-COO-CH <sub>2</sub> CCH	
	84	"	"	5-COO-C <sub>2</sub> H <sub>5</sub> -CCH	
	85	"	"	5-COO-n-C <sub>9</sub> H <sub>18</sub> CCH	
45	86	"	"	5-COOCH <sub>2</sub> Si(CH <sub>3</sub> ) <sub>3</sub>	
	87	"	"	5-COOC <sub>2</sub> H <sub>4</sub> OCH <sub>3</sub>	
	88	"	"	5-CONH <sub>2</sub>	
50	89	"	"	5-CN	
	90	"	"	5-CCNHCH <sub>3</sub>	

	Y=CH Beisp.-Nr. (R <sub>1</sub> ) <sub>n</sub>	R <sub>2</sub>	X	FP/KP <sub>Torr</sub> $\overline{L^{\circ}C}$
5	91	4-Cl	3-CH <sub>3</sub>	5-CONHC <sub>2</sub> H <sub>5</sub>
	92	"	"	5-CONH-n-C <sub>3</sub> H <sub>7</sub>
	93	"	"	5-CONH-n-C <sub>4</sub> H <sub>9</sub>
10	94	"	"	5-CONH-n-C <sub>6</sub> H <sub>13</sub>
	95	"	"	5-CONH-n-C <sub>10</sub> H <sub>21</sub>
	96	"	"	5-CONH-i-C <sub>3</sub> H <sub>7</sub>
15	97	"	"	5-CON(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>
	98	"	"	5-CON(CH <sub>3</sub> )(nC <sub>6</sub> H <sub>13</sub> )
	99	"	"	5-CON(C <sub>2</sub> H <sub>5</sub> ) <sub>2</sub>
20	100	"	"	5-CO-N $\bigcirc$
	101	"	"	5-CO-N $\square$
25	102	"	"	5-CO-N $\bigcirc$ O
	103	"	"	5-CO-N $\bigcirc$ O
	104	"	"	5-CO-NH-c-C <sub>6</sub> H <sub>11</sub>
30	105	"	"	5-CO-NH-c-C <sub>3</sub> H <sub>5</sub>
	106	"	"	5-CO-N(CH <sub>3</sub> )(cC <sub>6</sub> H <sub>11</sub> )
	107	"	"	5-COSH
35	108	"	"	5-COSNa
	109	"	"	5-COSCH <sub>3</sub>
	110	"	"	5-COSC <sub>2</sub> H <sub>5</sub>
40	111	"	"	5-COSCH <sub>2</sub> C <sub>6</sub> H <sub>5</sub>
	112	"	"	5-COS-nC <sub>8</sub> H <sub>17</sub>
	113	"	"	5-COSC <sub>2</sub> H <sub>4</sub> OCH <sub>3</sub>
45	114	"	"	5-COSCH <sub>2</sub> CHCH <sub>2</sub>
	115	"	"	5-COSCH <sub>2</sub> CCH
	116	"	"	5-COS-c-C <sub>6</sub> H <sub>11</sub>
50	117	"	"	5-COSCH <sub>2</sub> Si(CH <sub>3</sub> ) <sub>3</sub>
	118	"	"	5-COS-n-C <sub>4</sub> H <sub>9</sub> CH(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>
	119	"	"	5-CON $\bigcirc$ N
55	120	"	"	5-COOC <sub>2</sub> H <sub>5</sub> CH(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>

	Y=CH Beisp.-Nr. (R <sub>1</sub> ) <sub>n</sub>		R <sub>2</sub>	X	Fp/Kp <sub>Torr</sub> [°C]
5	121	2,4-Cl <sub>2</sub>	5-CH <sub>3</sub>	3-COOCH <sub>3</sub>	87-93
	122	"	"	3-COOC <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	76-81
	123	"	"	3-COC-n-C <sub>3</sub> H <sub>7</sub>	99-100
10	124	"	"	3-COC-i-C <sub>3</sub> H <sub>7</sub>	65-70
	125	"	"	3-COO-n-C <sub>4</sub> H <sub>9</sub>	76-78
	126	"	"	3-COO-n-C <sub>5</sub> H <sub>11</sub>	
15	127	"	"	3-COO-n-C <sub>6</sub> H <sub>13</sub>	81
	128	"	"	3-COO-n-C <sub>8</sub> H <sub>17</sub>	47-49
	129	"	"	3-COC-n-C <sub>10</sub> H <sub>21</sub>	
20	130	"	"		114-117
	131	"	"	3-COOH	112-115
25	132	"	"	3-COOLi	>250
	133	"	"	3-COONa	>250
	134	"	"	3-COOK	
30	135	"	"	3-COOCa <sub>1/2</sub>	197-188
	136	"	"	3-COO-c-C <sub>4</sub> H <sub>7</sub>	
	137	"	"	3-COO-c-C <sub>6</sub> H <sub>11</sub>	72-74
35	138	"	"	3-COOCH <sub>2</sub> -C <sub>6</sub> H <sub>5</sub>	81
	139	"	"	3-COOCH <sub>2</sub> -(2,4-Cl <sub>2</sub> -C <sub>6</sub> H <sub>3</sub> )	
	140	"	"	3-COOCH <sub>2</sub> CHCH <sub>2</sub>	81
40	141	"	"	3-COOC <sub>2</sub> H <sub>5</sub> CHCH <sub>2</sub>	
	142	"	"	3-COO-n-C <sub>8</sub> H <sub>16</sub> CHCH <sub>2</sub>	
	143	"	"	3-COO-CH <sub>2</sub> CCH	101-102
45	144	"	"	3-COO-C <sub>2</sub> H <sub>5</sub> -CCH	
	145	"	"	3-COO-n-C <sub>8</sub> H <sub>16</sub> CCH	
	146	"	"	3-COOCH <sub>2</sub> Si(CH <sub>3</sub> ) <sub>3</sub>	67-70
50	147	"	"	3-COOC <sub>2</sub> H <sub>5</sub> OCH <sub>3</sub>	81
	148	"	"	3-CONH <sub>2</sub>	181
	149	"	"	3-CN	
55	150	"	"	3-CONHCH <sub>3</sub>	161-162

	Y=CH Beisp.-Nr. (R <sub>1</sub> ) <sub>n</sub>	R <sub>2</sub>	X	FP/KP <sub>TGIT</sub> [°C]
5	151 2,4-Cl <sub>2</sub>	5-CH <sub>3</sub>	3-CONHC <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	87-90
	152 "	"	3-CONH-n-C <sub>3</sub> H <sub>7</sub>	89-92
	153 "	"	3-CONH-n-C <sub>4</sub> H <sub>9</sub>	55-60
10	154 "	"	3-CONH-n-C <sub>6</sub> H <sub>13</sub>	68-71
	155 "	"	3-CONH-n-C <sub>10</sub> H <sub>21</sub>	
	156 "	"	3-CONH-i-C <sub>3</sub> H <sub>7</sub>	
15	157 "	"	3-CON(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>	99-103
	158 "	"	3-CON(CH <sub>3</sub> )(nC <sub>6</sub> H <sub>13</sub> )	
	159 "	"	3-CON(C <sub>2</sub> H <sub>5</sub> ) <sub>2</sub>	Öl
20	160 "	"	3-CO-N <chem>C1CCNCC1</chem>	Harz
	161 "	"	3-CO-N <chem>C1CCNCC1</chem>	
	162 "	"	3-CO-N <chem>C1CCN(C)CC1</chem>	Öl
25	163 "	"	3-CO-N <chem>C1CCN(C)CC1</chem>	Harz
	164 "	"	3-CO-NH-c-C <sub>6</sub> H <sub>11</sub>	120-122
	165 "	"	3-CO-NH-c-C <sub>3</sub> H <sub>5</sub>	
30	166 "	"	3-CO-N(CH <sub>3</sub> )(cC <sub>6</sub> H <sub>11</sub> )	Öl
	167 "	"	3-COSH	
35	168 "	"	3-COSNa	
	169 "	"	3-COSCH <sub>3</sub>	
	170 "	"	3-COSC <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	
40	171 "	"	3-COSCH <sub>2</sub> C <sub>6</sub> H <sub>5</sub>	70-73
	172 "	"	3-COS-nC <sub>8</sub> H <sub>17</sub>	
	173 "	"	3-COSC <sub>2</sub> H <sub>5</sub> OCH <sub>3</sub>	
45	174 "	"	3-COSCH <sub>2</sub> CHCH <sub>3</sub>	
	175 "	"	3-COSCH <sub>2</sub> CCH	
	176 "	"	3-COS-c-C <sub>6</sub> H <sub>11</sub>	
50	177 "	"	3-COSCH <sub>2</sub> Si(CH <sub>3</sub> ) <sub>3</sub>	
	178 "	"	3-COS-n-C <sub>4</sub> H <sub>9</sub> CH(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>	
	179 "	"	3-CON <chem>c1ccncc1</chem>	
55	180 "	"	3-COOC <sub>2</sub> H <sub>5</sub> CH(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>	

	Y=CH Beisp.-Nr. (R <sub>1</sub> ) <sub>n</sub>	R <sub>2</sub>	X	Fp/KP <sub>Torr</sub> [°C]
5	181	2,4-Cl <sub>2</sub>	3-CH <sub>3</sub>	5-COOCH <sub>3</sub>
	182	"	"	5-COOC <sub>2</sub> H <sub>5</sub> 81
	183	"	"	5-COO-n-C <sub>3</sub> H <sub>7</sub>
10	184	"	"	5-COO-i-C <sub>3</sub> H <sub>7</sub>
	185	"	"	5-COO-n-C <sub>4</sub> H <sub>9</sub>
	186	"	"	5-COO-n-C <sub>5</sub> H <sub>11</sub>
15	187	"	"	5-COO-n-C <sub>6</sub> H <sub>13</sub>
	188	"	"	5-COO-n-C <sub>8</sub> H <sub>17</sub>
	189	"	"	5-COO-n-C <sub>10</sub> H <sub>21</sub>
20	190	"	"	5-C(=O)-O-C(=O)-N(R <sub>2</sub> )-C <sub>6</sub> H <sub>4</sub> -Y (R <sub>1</sub> ) <sub>n</sub>
	191	"	"	5-COOH R <sub>2</sub> 195-205
	192	"	"	5-COOLi
25	193	"	"	5-COONa
	194	"	"	5-COOK
	195	"	"	5-COOCa <sub>1/2</sub>
30	196	"	"	5-COO-c-C <sub>6</sub> H <sub>7</sub>
	197	"	"	5-COO-c-C <sub>6</sub> H <sub>11</sub>
	198	"	"	5-COOCH <sub>2</sub> -C <sub>6</sub> H <sub>5</sub>
35	199	"	"	5-COOCH <sub>2</sub> -(2,4-Cl <sub>2</sub> -C <sub>6</sub> H <sub>3</sub> )
	200	"	"	5-COOCH <sub>2</sub> CHCH <sub>2</sub>
40	201	"	"	5-COOC <sub>2</sub> H <sub>4</sub> CHCH <sub>2</sub>
	202	"	"	5-COO-n-C <sub>8</sub> H <sub>16</sub> CHCH <sub>2</sub>
	203	"	"	5-COO-CH <sub>2</sub> CCH
45	204	"	"	5-COO-C <sub>2</sub> H <sub>4</sub> -CCH
	205	"	"	5-COO-n-C <sub>5</sub> H <sub>10</sub> CCH
	206	"	"	5-COOCH <sub>2</sub> Si(CH <sub>3</sub> ) <sub>3</sub>
50	207	"	"	5-COOC <sub>2</sub> H <sub>4</sub> OCH <sub>3</sub>
	208	"	"	5-CONH <sub>2</sub>
	209	"	"	5-CN
55	210	"	"	5-CONHCH <sub>3</sub>

	Y=CH Beisp.-Nr. (R) <sub>n</sub>	R <sub>2</sub>	X	Fp/Kp <sub>Torr</sub> [°C]
5	211	2,4-Cl:	3-CH <sub>3</sub>	5-CONHC <sub>2</sub> H <sub>5</sub>
	212	"	"	5-CONH-n-C <sub>3</sub> H <sub>7</sub>
	213	"	"	5-CONH-n-C <sub>4</sub> H <sub>9</sub>
10	214	"	"	5-CONH-n-C <sub>6</sub> H <sub>13</sub>
	215	"	"	5-CONH-n-C <sub>10</sub> H <sub>21</sub>
	216	"	"	5-CONH-i-C <sub>3</sub> H <sub>7</sub>
15	217	"	"	5-CON(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>
	218	"	"	5-CON(CH <sub>3</sub> )(nC <sub>6</sub> H <sub>13</sub> )
	219	"	"	5-CON(C <sub>2</sub> H <sub>5</sub> ) <sub>2</sub>
20	220	"	"	5-CO-N <chem>C1CCCCC1</chem>
	221	"	"	5-CO-N <chem>C1CCNCC1</chem>
25	222	"	"	5-CO-N <chem>C1CCOC1</chem>
	223	"	"	5-CO-N <chem>C1CC(=O)N1</chem>
	224	"	"	5-CO-NH-c-C <sub>6</sub> H <sub>11</sub>
30	225	"	"	5-CO-NH-c-C <sub>3</sub> H <sub>5</sub>
	226	"	"	5-CO-N(CH <sub>3</sub> )(cC <sub>6</sub> H <sub>11</sub> )
	227	"	"	5-COSH
35	228	"	"	5-COSNa
	229	"	"	5-COSCH <sub>3</sub>
	230	"	"	5-COSC <sub>2</sub> H <sub>5</sub>
40	231	"	"	5-COSCH <sub>2</sub> C <sub>6</sub> H <sub>5</sub>
	232	"	"	5-COS-nC <sub>8</sub> H <sub>17</sub>
	233	"	"	5-COSC <sub>2</sub> H <sub>5</sub> OCH <sub>3</sub>
45	234	"	"	5-COSCH <sub>2</sub> CHCH <sub>2</sub>
	235	"	"	5-COSCH <sub>2</sub> CCH
	236	"	"	5-COS-c-C <sub>6</sub> H <sub>11</sub>
50	237	"	"	5-COSCH <sub>2</sub> Si(CH <sub>3</sub> ) <sub>3</sub>
	238	"	"	5-COS-n-C <sub>4</sub> H <sub>9</sub> CH(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>
	239	"	"	5-CON <chem>C1CCNCC1</chem>
55	240	"	"	5-COOC <sub>2</sub> H <sub>5</sub> CH(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>

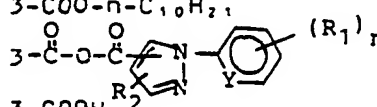
	Y=CH				
	Beisp.-Nr. (R <sub>1</sub> ) <sub>n</sub>	R <sub>2</sub>	X	Fp/Kp <sub>Torr</sub>	[°C]
5					
	241	2,4-Cl <sub>2</sub>	5-C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	3-COOCH <sub>3</sub>	
	242	"	"	3-COOC <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	48-49
10	243	"	"	3-COO-n-C <sub>3</sub> H <sub>7</sub>	
	244	"	"	3-COC-i-C <sub>3</sub> H <sub>7</sub>	
	245	"	"	3-COC-n-C <sub>4</sub> H <sub>9</sub>	
15	246	"	"	3-COO-n-C <sub>5</sub> H <sub>11</sub>	
	247	"	"	3-COO-n-C <sub>6</sub> H <sub>13</sub>	
	248	"	"	3-COO-n-C <sub>8</sub> H <sub>17</sub>	
20	249	"	"	3-COO-n-C <sub>10</sub> H <sub>21</sub>	
	250	"	"	3-COO-C(=O)-N <sub>2</sub> -C <sub>6</sub> H <sub>4</sub> -Y (R <sub>1</sub> ) <sub>n</sub>	
	251	"	"	3-COOH R <sub>2</sub>	193-195
25	252	"	"	3-COOLi	
	253	"	"	3-COONa	
	254	"	"	3-COOK	
30	255	"	"	3-COOCa <sub>1/2</sub>	
	256	"	"	3-COO-c-C <sub>4</sub> H <sub>7</sub>	
	257	"	"	3-COO-c-C <sub>6</sub> H <sub>11</sub>	
35	258	"	"	3-COOCH <sub>2</sub> -C <sub>6</sub> H <sub>5</sub>	
	259	"	"	3-COOCH <sub>2</sub> -(2,4-Cl <sub>2</sub> -C <sub>6</sub> H <sub>3</sub> )	
	260	"	"	3-COOCH <sub>2</sub> CHCH <sub>2</sub>	
40	261	"	"	3-COOC <sub>2</sub> H <sub>4</sub> CHCH <sub>2</sub>	
	262	"	"	3-COO-n-C <sub>8</sub> H <sub>16</sub> CHCH <sub>2</sub>	
	263	"	"	3-COO-CH <sub>2</sub> CCH	
45	264	"	"	3-COO-C <sub>2</sub> H <sub>4</sub> -CCH	
	265	"	"	3-COO-n-C <sub>9</sub> H <sub>18</sub> CCH	
	266	"	"	3-COOCH <sub>2</sub> Si(CH <sub>3</sub> ) <sub>3</sub>	
50	267	"	"	3-COOC <sub>2</sub> H <sub>4</sub> OCH <sub>3</sub>	
	268	"	"	3-CONH <sub>2</sub>	
	269	"	"	3-CN	
55	270	"	"	3-CONHCH <sub>3</sub>	



Y=CH		R <sub>2</sub>	X	Fp/Kp <sub>Torr</sub> $\angle^{\circ}\square$
Beisp.-Nr.	(R <sub>1</sub> ) <sub>n</sub>			
5	271	2,4-Cl <sub>2</sub>	5-C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	3-CONHC <sub>2</sub> H <sub>5</sub>
	272	"	"	3-CONH-n-C <sub>3</sub> H <sub>7</sub>
	273	"	"	3-CONH-n-C <sub>4</sub> H <sub>9</sub>
10	274	"	"	3-CONH-n-C <sub>6</sub> H <sub>13</sub>
	275	"	"	3-CONH-n-C <sub>10</sub> H <sub>21</sub>
	276	"	"	3-CONH-i-C <sub>3</sub> H <sub>7</sub>
15	277	"	"	3-CON(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>
	278	"	"	3-CON(CH <sub>3</sub> )(nC <sub>6</sub> H <sub>13</sub> )
	279	"	"	3-CON(C <sub>2</sub> H <sub>5</sub> ) <sub>2</sub>
20	280	"	"	3-CO-N $\square$
	281	"	"	3-CO-N $\square$
25	282	"	"	3-CO-N $\square$ O
	283	"	"	3-CO-N $\square$ O
	284	"	"	3-CO-NH-c-C <sub>6</sub> H <sub>11</sub>
30	285	"	"	3-CO-NH-c-C <sub>3</sub> H <sub>5</sub>
	286	"	"	3-CO-N(CH <sub>3</sub> )(cC <sub>6</sub> H <sub>11</sub> )
	287	"	"	3-COSH
35	288	"	"	3-COSNa
	289	"	"	3-COSCH <sub>3</sub>
	290	"	"	3-COSC <sub>2</sub> H <sub>5</sub>
40	291	"	"	3-COSCH <sub>2</sub> C <sub>6</sub> H <sub>5</sub>
	292	"	"	3-COS-nC <sub>8</sub> H <sub>17</sub>
	293	"	"	3-COSC <sub>2</sub> H <sub>4</sub> OCH <sub>3</sub>
45	294	"	"	3-COSCH <sub>2</sub> CHCH <sub>3</sub>
	295	"	"	3-COSCH <sub>2</sub> CCH
	296	"	"	3-COS-c-C <sub>6</sub> H <sub>11</sub>
50	297	"	"	3-COSCH <sub>2</sub> Si(CH <sub>3</sub> ) <sub>3</sub>
	298	"	"	3-COS-n-C <sub>8</sub> H <sub>17</sub> CH(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>
	299	"	"	3-CON $\begin{smallmatrix} \diagup N \\ \diagdown N \end{smallmatrix}$
55	300	"	"	3-COCC <sub>2</sub> H <sub>4</sub> CH(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>

Y=CH		R <sub>2</sub>	X	Fp/Kp <sub>Torr</sub> [°C]
Beisp.-Nr.	(R <sub>1</sub> ) <sub>n</sub>			
5				
	301	2,4-Cl <sub>2</sub>	5-CH(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>	3-COOCH <sub>3</sub> 144
	302	"	"	3-COOC <sub>2</sub> H <sub>5</sub> 70-77
10	303	"	"	3-COO-n-C <sub>3</sub> H <sub>7</sub> 01
	304	"	"	3-COO-i-C <sub>3</sub> H <sub>7</sub> 01
	305	"	"	3-COO-n-C <sub>4</sub> H <sub>9</sub>
15	306	"	"	3-COO-n-C <sub>5</sub> H <sub>11</sub>
	307	"	"	3-COO-n-C <sub>6</sub> H <sub>13</sub>
	308	"	"	3-COO-n-C <sub>8</sub> H <sub>17</sub>
20	309	"	"	3-COO-n-C <sub>10</sub> H <sub>21</sub>
	310	"	"	3-COO-C(=O)-C(=O)-N(R <sub>2</sub> )-C <sub>6</sub> H <sub>4</sub> -Y (R <sub>1</sub> ) <sub>n</sub>
	311	"	"	3-COOH 195-196
25	312	"	"	3-COOLi
	313	"	"	3-COONa >250
	314	"	"	3-COOK
30	315	"	"	3-COOCa <sub>1/2</sub>
	316	"	"	3-COO-c-C <sub>6</sub> H <sub>7</sub>
	317	"	"	3-COO-c-C <sub>6</sub> H <sub>11</sub>
35	318	"	"	3-COOCH <sub>2</sub> -C <sub>6</sub> H <sub>5</sub>
	319	"	"	3-COOCH <sub>2</sub> -(2,4-Cl <sub>2</sub> -C <sub>6</sub> H <sub>3</sub> )
	320	"	"	3-COOCH <sub>2</sub> CHCH <sub>2</sub>
40	321	"	"	3-COOC <sub>2</sub> H <sub>5</sub> CHCH <sub>2</sub>
	322	"	"	3-COO-n-C <sub>8</sub> H <sub>16</sub> CHCH <sub>2</sub>
	323	"	"	3-COO-CH <sub>2</sub> CCH
45	324	"	"	3-COO-C <sub>2</sub> H <sub>5</sub> -CCH
	325	"	"	3-COO-n-C <sub>3</sub> H <sub>7</sub> -CCH
	326	"	"	3-COOCH <sub>2</sub> Si(CH <sub>3</sub> ) <sub>3</sub>
50	327	"	"	3-COOC <sub>2</sub> H <sub>5</sub> OCH <sub>3</sub>
	328	"	"	3-CONH <sub>2</sub>
	329	"	"	3-CN
55	330	"	"	3-CONHCH <sub>3</sub>

Y=CH		R <sub>2</sub>	X	Fp/Kp <sub>Torr</sub> °C
Beisp.-Nr.	(R <sub>1</sub> ) <sub>n</sub>			
5				
	331	2,4-Cl <sub>2</sub>	5-CH(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub> 3-CONHC <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	106-109
	332	"	" 3-CONH-n-C <sub>3</sub> H <sub>7</sub>	67
10	333	"	" 3-CONH-n-C <sub>4</sub> H <sub>9</sub>	
	334	"	" 3-CONH-n-C <sub>6</sub> H <sub>13</sub>	
	335	"	" 3-CONH-n-C <sub>10</sub> H <sub>21</sub>	
15	336	"	" 3-CONH-i-C <sub>3</sub> H <sub>7</sub>	
	337	"	" 3-CON(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>	
	338	"	" 3-CON(CH <sub>3</sub> )(nC <sub>6</sub> H <sub>13</sub> )	
20	339	"	" 3-CON(C <sub>2</sub> H <sub>5</sub> ) <sub>2</sub>	98-100
	340	"	" 3-CO-N <chem>C1CCCCC1</chem>	
	341	"	" 3-CO-N <chem>C1CCNCC1</chem>	
25	342	"	" 3-CO-N <chem>C1CCOC1</chem>	
	343	"	" 3-CO-N <chem>C1CC(C)CC1</chem>	140-142
	344	"	" 3-CO-NH-c-C <sub>6</sub> H <sub>11</sub>	
30	345	"	" 3-CO-NH-c-C <sub>3</sub> H <sub>5</sub>	
	346	"	" 3-CO-N(CH <sub>3</sub> )(cC <sub>6</sub> H <sub>11</sub> )	
	347	"	" 3-COSH	
35	348	"	" 3-COSNa	
	349	"	" 3-COSCH <sub>3</sub>	
	350	"	" 3-COSC <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	
40	351	"	" 3-COSCH <sub>2</sub> C <sub>6</sub> H <sub>5</sub>	
	352	"	" 3-COS-nC <sub>8</sub> H <sub>17</sub>	
	353	"	" 3-COSC <sub>2</sub> H <sub>5</sub> OCH <sub>3</sub>	
45	354	"	" 3-COSCH <sub>2</sub> CHCH <sub>2</sub>	
	355	"	" 3-COSCH <sub>2</sub> CCH	
	356	"	" 3-COS-c-C <sub>6</sub> H <sub>11</sub>	
50	357	"	" 3-COSCH <sub>2</sub> Si(CH <sub>3</sub> ) <sub>3</sub>	
	358	"	" 3-COS-n-C <sub>4</sub> H <sub>9</sub> CH(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>	
	359	"	" 3-CON <chem>C1CCN(C)CC1</chem>	
55	360	"	" 3-COOC <sub>2</sub> H <sub>5</sub> CH(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>	

	Y=CH Beisp.-Nr. (R <sub>1</sub> ) <sub>n</sub>	R <sub>2</sub>	X	Fp/Kp <sub>Torr</sub> $\angle^{\circ}\text{C}$
5	361	2,4-Cl <sub>2</sub>	5-C(CH <sub>3</sub> ) <sub>3</sub>	3-COOCH <sub>3</sub> Harz
	362	"	"	3-COOC <sub>2</sub> H <sub>5</sub> 118-121
	363	"	"	3-COO-n-C <sub>3</sub> H <sub>7</sub>
10	364	"	"	3-COO-i-C <sub>3</sub> H <sub>7</sub>
	365	"	"	3-COO-n-C <sub>4</sub> H <sub>9</sub>
	366	"	"	3-COO-n-C <sub>5</sub> H <sub>11</sub>
15	367	"	"	3-COO-n-C <sub>6</sub> H <sub>13</sub>
	368	"	"	3-COO-n-C <sub>8</sub> H <sub>17</sub>
	369	"	"	3-COO-n-C <sub>10</sub> H <sub>21</sub>
20	370	"	"	
	371	"	"	3-COOH
	372	"	"	3-COOLi
25	373	"	"	3-COONa
	374	"	"	3-COOK
30	375	"	"	3-COOCa <sub>1/2</sub>
	376	"	"	3-COO-c-C <sub>4</sub> H <sub>7</sub>
	377	"	"	3-COO-c-C <sub>6</sub> H <sub>11</sub>
35	378	"	"	3-COOCH <sub>2</sub> -C <sub>6</sub> H <sub>5</sub>
	379	"	"	3-COOCH <sub>2</sub> -(2,4-Cl <sub>2</sub> -C <sub>6</sub> H <sub>3</sub> )
	380	"	"	3-COOCH <sub>2</sub> CHCH <sub>2</sub>
40	381	"	"	3-COOC <sub>2</sub> H <sub>5</sub> CHCH <sub>2</sub>
	382	"	"	3-COO-n-C <sub>8</sub> H <sub>16</sub> CHCH <sub>2</sub>
	383	"	"	3-COO-CH <sub>2</sub> CCH
45	384	"	"	3-COO-C <sub>2</sub> H <sub>5</sub> -CCH
	385	"	"	3-COO-n-C <sub>3</sub> H <sub>7</sub> -CCH
	386	"	"	3-COOCH <sub>2</sub> Si(CH <sub>3</sub> ) <sub>3</sub>
50	387	"	"	3-COOC <sub>2</sub> H <sub>5</sub> OCH <sub>3</sub>
	388	"	"	3-CONH <sub>2</sub>
	389	"	"	3-CN
55	390	"	"	3-CONHCH <sub>3</sub>

	Y=CH Beisp.-Nr. (R <sub>1</sub> ) <sub>n</sub>	R <sub>2</sub>	X	Fp/Kp <sub>10 Torr</sub> / °C
5	391 2,4-Cl <sub>2</sub>	5-C(CH <sub>3</sub> ) <sub>3</sub>	3-CONHC <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	161-162
	392 "	"	3-CONH-n-C <sub>3</sub> H <sub>7</sub>	102-103
	393 "	"	3-CONH-n-C <sub>4</sub> H <sub>9</sub>	
10	394 "	"	3-CONH-n-C <sub>6</sub> H <sub>13</sub>	
	395 "	"	3-CONH-n-C <sub>10</sub> H <sub>21</sub>	
	396 "	"	3-CONH-i-C <sub>3</sub> H <sub>7</sub>	
15	397 "	"	3-CON(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>	
	398 "	"	3-CON(CH <sub>3</sub> )(nC <sub>6</sub> H <sub>13</sub> )	
	399 "	"	3-CON(C <sub>2</sub> H <sub>5</sub> ) <sub>2</sub>	
20	400 "	"	3-CO-N $\bigcirc$	
	401 "	"	3-CO-N $\bigcirc$	
	402 "	"	3-CO-N $\bigcirc$ C	
25	403 "	"	3-CO-N $\bigcirc$ C	
	404 "	"	3-CO-NH-c-C <sub>6</sub> H <sub>11</sub>	
	405 "	"	3-CO-NH-c-C <sub>3</sub> H <sub>5</sub>	
30	406 "	"	3-CO-N(CH <sub>3</sub> )(cC <sub>6</sub> H <sub>11</sub> )	
	407 "	"	3-COSH	
	408 "	"	3-COSNa	
35	409 "	"	3-COSCH <sub>3</sub>	
	410 "	"	3-COSC <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	
40	411 "	"	3-COSCH <sub>2</sub> C <sub>6</sub> H <sub>5</sub>	
	412 "	"	3-COS-nC <sub>8</sub> H <sub>17</sub>	
	413 "	"	3-COSC <sub>2</sub> H <sub>4</sub> OCH <sub>3</sub>	
45	414 "	"	3-COSCH <sub>2</sub> CHCH <sub>2</sub>	
	415 "	"	3-COSCH <sub>2</sub> CCH	
	416 "	"	3-COS-c-C <sub>6</sub> H <sub>11</sub>	
50	417 "	"	3-COSCH <sub>2</sub> Si(CH <sub>3</sub> ) <sub>3</sub>	
	418 "	"	3-COS-n-C <sub>4</sub> H <sub>9</sub> CH(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>	
	419 "	"	3-CON $\bigcirc$	
55	420 "	"	3-COCC <sub>2</sub> H <sub>4</sub> CH(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>	

	Y=CH Beisp.-Nr. (R <sub>1</sub> ) <sub>n</sub>	R <sub>2</sub>	X	Fp/Kp <sub>Torr</sub> [°C]
5	421	2,4-Cl <sub>2</sub>	5-CH <sub>2</sub> -CH(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>	3-COOCH <sub>3</sub>
	422	"	"	3-COOC <sub>2</sub> H <sub>5</sub> 81
	423	"	"	3-COO-n-C <sub>3</sub> H <sub>7</sub>
10	424	"	"	3-COO-i-C <sub>3</sub> H <sub>7</sub>
	425	"	"	3-COO-n-C <sub>4</sub> H <sub>9</sub>
	426	"	"	3-COO-n-C <sub>5</sub> H <sub>11</sub>
15	427	"	"	3-COO-n-C <sub>6</sub> H <sub>13</sub>
	428	"	"	3-COO-n-C <sub>8</sub> H <sub>17</sub>
	429	"	"	3-COO-n-C <sub>10</sub> H <sub>21</sub>
20	430	"	"	3-CO-O-C(=O)-C(=O)-N(R <sub>2</sub> )-C <sub>6</sub> H <sub>4</sub> -Y (R <sub>1</sub> ) <sub>n</sub>
	431	"	"	3-COOH
	432	"	"	3-COOLi
25	433	"	"	3-COONa
	434	"	"	3-COOK
	435	"	"	3-COOCa <sub>1/2</sub>
30	436	"	"	3-COO-c-C <sub>4</sub> H <sub>7</sub>
	437	"	"	3-COO-c-C <sub>6</sub> H <sub>11</sub>
	438	"	"	3-COOCH <sub>2</sub> -C <sub>6</sub> H <sub>5</sub>
35	439	"	"	3-COOCH <sub>2</sub> -(2,4-Cl <sub>2</sub> -C <sub>6</sub> H <sub>3</sub> )
	440	"	"	3-COOCH <sub>2</sub> CHCH <sub>2</sub>
40	441	"	"	3-COOC <sub>2</sub> H <sub>5</sub> CHCH <sub>2</sub>
	442	"	"	3-COO-n-C <sub>8</sub> H <sub>16</sub> CHCH <sub>2</sub>
	443	"	"	3-COO-CH <sub>2</sub> CCH
45	444	"	"	3-COO-C <sub>2</sub> H <sub>5</sub> -CCH
	445	"	"	3-COO-n-C <sub>5</sub> H <sub>10</sub> CCH
	446	"	"	3-COOCH <sub>2</sub> Si(CH <sub>3</sub> ) <sub>3</sub>
50	447	"	"	3-COOC <sub>2</sub> H <sub>5</sub> OCH <sub>3</sub>
	448	"	"	3-CONH <sub>2</sub>
	449	"	"	3-CN
55	450	"	"	3-CONHCH <sub>3</sub>

Y=CH Beisp.-Nr. (R <sub>1</sub> ) <sub>n</sub>		R <sub>2</sub>	X	Fp/Kp <sub>TOT</sub> / °C
5	451	2,4-Cl <sub>2</sub>	5-CH <sub>2</sub> CH(CH <sub>3</sub> ) <sub>3</sub> 3-CONHC <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	
	452	"	" 3-CONH-n-C <sub>3</sub> H <sub>7</sub>	
	453	"	" 3-CONH-n-C <sub>4</sub> H <sub>9</sub>	
10	454	"	" 3-CONH-n-C <sub>6</sub> H <sub>13</sub>	
	455	"	" 3-CONH-n-C <sub>10</sub> H <sub>21</sub>	
	456	"	" 3-CONH-i-C <sub>3</sub> H <sub>7</sub>	
15	457	"	" 3-CON(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>	
	458	"	" 3-CON(CH <sub>3</sub> )(nC <sub>6</sub> H <sub>13</sub> )	
	459	"	" 3-CON(C <sub>2</sub> H <sub>5</sub> ) <sub>2</sub>	
20	460	"	" 3-CO-N $\bigcirc$	
	461	"	" 3-CO-N $\square$	
	462	"	" 3-CO-N $\square$ C	
25	463	"	" 3-CO-N $\square$ C	
	464	"	" 3-CO-NH-c-C <sub>6</sub> H <sub>11</sub>	
	465	"	" 3-CO-NH-c-C <sub>3</sub> H <sub>5</sub>	
30	466	"	" 3-CO-N(CH <sub>3</sub> )(cC <sub>6</sub> H <sub>11</sub> )	
	467	"	" 3-COSH	
	468	"	" 3-COSNa	
35	469	"	" 3-COSCH <sub>3</sub>	
	470	"	" 3-COSC <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	
	471	"	" 3-COSCH <sub>2</sub> C <sub>6</sub> H <sub>5</sub>	
40	472	"	" 3-COS-nC <sub>8</sub> H <sub>17</sub>	
	473	"	" 3-COSC <sub>2</sub> H <sub>4</sub> OCH <sub>3</sub>	
	474	"	" 3-COSCH <sub>2</sub> CHCH <sub>2</sub>	
45	475	"	" 3-COSCH <sub>2</sub> CCH	
	476	"	" 3-COS-c-C <sub>6</sub> H <sub>11</sub>	
	477	"	" 3-COSCH <sub>2</sub> Si(CH <sub>3</sub> ) <sub>3</sub>	
50	478	"	" 3-COS-n-C <sub>6</sub> H <sub>5</sub> CH(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>	
	479	"	" 3-CON $\begin{matrix} \curvearrowright \\ N \end{matrix}$	
	480	"	" 3-COOC <sub>2</sub> H <sub>4</sub> CH(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>	

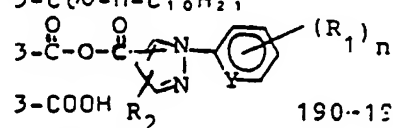
	Y=CH				
	Beisp.-Nr. (R <sub>1</sub> ) <sub>n</sub>	R <sub>2</sub>	X	Fp/Kp <sub>Torr</sub>	°C
5	481	2,4-Cl <sub>2</sub>	5-c-C <sub>6</sub> H <sub>11</sub>	3-COOCH <sub>3</sub>	
	482	"	"	3-COOC <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	106-108
	483	"	"	3-COO-n-C <sub>3</sub> H <sub>7</sub>	
10	484	"	"	3-COO-i-C <sub>3</sub> H <sub>7</sub>	
	485	"	"	3-COO-n-C <sub>4</sub> H <sub>9</sub>	
	486	"	"	3-COO-n-C <sub>5</sub> H <sub>11</sub>	
15	487	"	"	3-COO-n-C <sub>6</sub> H <sub>13</sub>	
	488	"	"	3-COO-n-C <sub>8</sub> H <sub>17</sub>	
	489	"	"	3-COO-n-C <sub>10</sub> H <sub>21</sub>	
20	490	"	"	3-COO-C(=O)-C(=O)-N(R <sub>2</sub> )-C <sub>6</sub> H <sub>4</sub> -Y	(R <sub>1</sub> ) <sub>n</sub>
	491	"	"	3-COOH	201-202
25	492	"	"	3-COOLi	
	493	"	"	3-COONa	
	494	"	"	3-COOK	
30	495	"	"	3-COOCa <sub>1/2</sub>	
	496	"	"	3-COO-c-C <sub>4</sub> H <sub>7</sub>	
	497	"	"	3-COO-c-C <sub>6</sub> H <sub>11</sub>	
35	498	"	"	3-COOCH <sub>2</sub> -C <sub>6</sub> H <sub>5</sub>	
	499	"	"	3-COOCH <sub>2</sub> -(2,4-Cl <sub>2</sub> -C <sub>6</sub> H <sub>3</sub> )	
	500	"	"	3-COOCH <sub>2</sub> CHCH <sub>2</sub>	
40	501	"	"	3-COOC <sub>2</sub> H <sub>5</sub> CHCH <sub>2</sub>	
	502	"	"	3-COO-n-C <sub>8</sub> H <sub>15</sub> CHCH <sub>2</sub>	
	503	"	"	3-COO-CH <sub>2</sub> CCH	
45	504	"	"	3-COO-C <sub>2</sub> H <sub>5</sub> -CCH	
	505	"	"	3-COO-n-C <sub>5</sub> H <sub>10</sub> CCH	
	506	"	"	3-COOCH <sub>2</sub> Si(CH <sub>3</sub> ) <sub>3</sub>	
50	507	"	"	3-COOC <sub>2</sub> H <sub>5</sub> OCH <sub>3</sub>	
	508	"	"	3-CONH <sub>2</sub>	
	509	"	"	3-CN	
55	510	"	"	3-CONHCH <sub>3</sub>	



	Y=CH Beisp.-Nr. (R <sub>1</sub> ) <sub>n</sub>	R <sub>2</sub>	X	Fp/Kp <sub>Torr</sub> $\angle^{\circ}\text{C}$
5	511	2,4-Cl <sub>2</sub>	5-c-C <sub>6</sub> H <sub>11</sub>	3-CONHC <sub>2</sub> H <sub>5</sub> 131-132
	512	"	"	3-CONH-n-C <sub>3</sub> H <sub>7</sub>
	513	"	"	3-CONH-n-C <sub>4</sub> H <sub>9</sub>
10	514	"	"	3-CONH-n-C <sub>6</sub> H <sub>13</sub>
	515	"	"	3-CONH-n-C <sub>10</sub> H <sub>21</sub>
	516	"	"	3-CONH-i-C <sub>3</sub> H <sub>7</sub>
15	517	"	"	3-CON(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>
	518	"	"	3-CON(CH <sub>3</sub> )(nC <sub>6</sub> H <sub>13</sub> )
	519	"	"	3-CON(C <sub>2</sub> H <sub>5</sub> ) <sub>2</sub>
20	520	"	"	3-CO-N $\bigcirc$
	521	"	"	3-CO-N $\bigcirc$
	522	"	"	3-CO-N $\bigcirc$
25	523	"	"	3-CO-N $\bigcirc$
	524	"	"	3-CO-NH-c-C <sub>6</sub> H <sub>11</sub>
	525	"	"	3-CO-NH-c-C <sub>3</sub> H <sub>7</sub>
30	526	"	"	3-CO-N(CH <sub>3</sub> )(cC <sub>6</sub> H <sub>11</sub> )
	527	"	"	3-COSH
	528	"	"	3-COSNa
35	529	"	"	3-COSCH <sub>3</sub>
	530	"	"	3-COSC <sub>2</sub> H <sub>5</sub>
	531	"	"	3-COSCH <sub>2</sub> C <sub>6</sub> H <sub>5</sub>
40	532	"	"	3-COS-nC <sub>6</sub> H <sub>17</sub>
	533	"	"	3-COSC <sub>2</sub> H <sub>4</sub> OCH <sub>3</sub>
	534	"	"	3-COSCH <sub>2</sub> CHCH <sub>2</sub>
45	535	"	"	3-COSCH <sub>2</sub> CCH
	536	"	"	3-COS-c-C <sub>6</sub> H <sub>11</sub>
	537	"	"	3-COSCH <sub>2</sub> Si(CH <sub>3</sub> ) <sub>3</sub>
50	538	"	"	3-COS-n-C <sub>6</sub> H <sub>8</sub> CH(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>
	539	"	"	3-CON $\bigcirc$
55	540	"	"	3-COOC <sub>2</sub> H <sub>4</sub> CH(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>

	Y=CH Beisp.-Nr. (R) <sub>n</sub>	R <sub>2</sub>	X	Fp/Kp <sub>Torr</sub> [°C]
5	541	2,4-Br <sub>2</sub>	5-CH <sub>3</sub>	3-COCH <sub>3</sub>
	542	"	"	3-COOC <sub>2</sub> H <sub>5</sub> 91-100
	543	"	"	3-COC-n-C <sub>3</sub> H <sub>7</sub>
10	544	"	"	3-COO-i-C <sub>3</sub> H <sub>7</sub>
	545	"	"	3-COO-n-C <sub>4</sub> H <sub>9</sub>
	546	"	"	3-COO-n-C <sub>5</sub> H <sub>11</sub>
15	547	"	"	3-COO-n-C <sub>6</sub> H <sub>13</sub>
	548	"	"	3-COO-n-C <sub>8</sub> H <sub>17</sub>
	549	"	"	3-COO-n-C <sub>10</sub> H <sub>21</sub>
20	550	"	"	3-CO-O-C(=O)-N <sub>2</sub> -C <sub>6</sub> H <sub>4</sub> -Y (R <sub>1</sub> ) <sub>n</sub>
	551	"	"	3-COOH
	552	"	"	3-COOLi
25	553	"	"	3-COONa
	554	"	"	3-COOK
30	555	"	"	3-COOCa <sub>1/2</sub>
	556	"	"	3-COO-c-C <sub>4</sub> H <sub>9</sub>
	557	"	"	3-COO-c-C <sub>6</sub> H <sub>11</sub>
35	558	"	"	3-COOCH <sub>2</sub> -C <sub>6</sub> H <sub>5</sub>
	559	"	"	3-COOCH <sub>2</sub> -(2,4-Cl <sub>2</sub> -C <sub>6</sub> H <sub>3</sub> )
	560	"	"	3-COOCH <sub>2</sub> CHCH <sub>2</sub>
40	561	"	"	3-COOC <sub>2</sub> H <sub>5</sub> CHCH <sub>2</sub>
	562	"	"	3-COO-n-C <sub>8</sub> H <sub>16</sub> CHCH <sub>2</sub>
	563	"	"	3-COO-CH <sub>2</sub> CCH
45	564	"	"	3-COO-C <sub>2</sub> H <sub>5</sub> -CCH
	565	"	"	3-COO-n-C <sub>9</sub> H <sub>18</sub> CCH
	566	"	"	3-COOCH <sub>2</sub> Si(CH <sub>3</sub> ) <sub>3</sub>
50	567	"	"	3-COOC <sub>2</sub> H <sub>5</sub> OCH <sub>3</sub>
	568	"	"	3-CONH <sub>2</sub>
	569	"	"	3-CN
55	570	"	"	3-CONHCH <sub>3</sub>

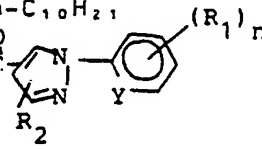
Y=CH		Beisp.-Nr. (R <sub>1</sub> ) <sub>n</sub>	R <sub>2</sub>	X	Fp/vp <sub>Torr</sub> [°C]
5	571	2,4-Br <sub>2</sub>	5-CH <sub>3</sub>	3-CONHC <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	
	572	"	"	3-CONH-n-C <sub>3</sub> H <sub>7</sub>	
	573	"	"	3-CONH-n-C <sub>4</sub> H <sub>9</sub>	
10	574	"	"	3-CONH-n-C <sub>6</sub> H <sub>13</sub>	
	575	"	"	3-CONH-n-C <sub>10</sub> H <sub>21</sub>	
	576	"	"	3-CONH-i-C <sub>3</sub> H <sub>7</sub>	
15	577	"	"	3-CON(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>	
	578	"	"	3-CON(CH <sub>3</sub> )(nC <sub>6</sub> H <sub>13</sub> )	
	579	"	"	3-CON(C <sub>2</sub> H <sub>5</sub> ) <sub>2</sub>	
20	580	"	"	3-CO-N <chem>C1CCCCC1</chem>	
	581	"	"	3-CO-N <chem>C1CCCC1</chem>	
	582	"	"	3-CO-N <chem>C1CC(=O)CC1</chem>	
25	583	"	"	3-CO-N <chem>C1CCOC1</chem>	
	584	"	"	3-CO-NH-c-C <sub>6</sub> H <sub>11</sub>	
	585	"	"	3-CO-NH-c-C <sub>3</sub> H <sub>7</sub>	
30	586	"	"	3-CO-N(CH <sub>3</sub> )(cC <sub>6</sub> H <sub>11</sub> )	
	587	"	"	3-COSH	
	588	"	"	3-COSNa	
35	589	"	"	3-COSCH <sub>3</sub>	
	590	"	"	3-COSC <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	
	591	"	"	3-COSCH <sub>2</sub> C <sub>6</sub> H <sub>5</sub>	
40	592	"	"	3-COS-nC <sub>6</sub> H <sub>17</sub>	
	593	"	"	3-COSC <sub>2</sub> H <sub>4</sub> OCH <sub>3</sub>	
	594	"	"	3-COSCH <sub>2</sub> CHCH <sub>2</sub>	
45	595	"	"	3-COSCH <sub>2</sub> CCH	
	596	"	"	3-COS-c-C <sub>6</sub> H <sub>11</sub>	
	597	"	"	3-COSCH <sub>2</sub> Si(CH <sub>3</sub> ) <sub>3</sub>	
50	598	"	"	3-COS-n-C <sub>6</sub> H <sub>5</sub> CH(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>	
	599	"	"	3-CON <chem>C1=CC=CC=C1</chem>	
	600	"	"	3-COOC <sub>2</sub> H <sub>5</sub> CH(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>	

	Y=CH Beisp.-Nr. (R <sub>1</sub> ) <sub>n</sub>	R <sub>2</sub>	X	Fp/Kp <sub>Torr</sub> [°C]
5	601	3-CF <sub>3</sub>	5-CH <sub>3</sub>	3-COCCH <sub>3</sub>
	602	"	"	3-COOC <sub>2</sub> H <sub>5</sub> 73..75
	603	"	"	3-COO-n-C <sub>3</sub> H <sub>7</sub>
10	604	"	"	3-COO-i-C <sub>3</sub> H <sub>7</sub>
	605	"	"	3-COO-n-C <sub>4</sub> H <sub>9</sub> 81
	606	"	"	3-COO-n-C <sub>5</sub> H <sub>11</sub>
15	607	"	"	3-COO-n-C <sub>6</sub> H <sub>13</sub>
	608	"	"	3-COO-n-C <sub>8</sub> H <sub>17</sub>
	609	"	"	3-COO-n-C <sub>10</sub> H <sub>21</sub>
20	610	"	"	3-COO-C(=O)-N(R <sub>1</sub> ) <sub>n</sub> 
	611	"	"	3-COOH R <sub>2</sub> 190..191
	612	"	"	3-COOLi
25	613	"	"	3-COONa
	614	"	"	3-COOK
30	615	"	"	3-COOCa <sub>1/2</sub>
	616	"	"	3-COO-c-C <sub>4</sub> H <sub>7</sub>
	617	"	"	3-COO-c-C <sub>6</sub> H <sub>11</sub>
35	618	"	"	3-COOCH <sub>2</sub> -C <sub>6</sub> H <sub>5</sub>
	619	"	"	3-COOCH <sub>2</sub> -(2,4-Cl <sub>2</sub> -C <sub>6</sub> H <sub>3</sub> )
	620	"	"	3-COOCH <sub>2</sub> CHCH <sub>2</sub>
40	621	"	"	3-COOC <sub>2</sub> H <sub>5</sub> CHCH <sub>2</sub>
	622	"	"	3-COO-n-C <sub>8</sub> H <sub>15</sub> CHCH <sub>2</sub>
	623	"	"	3-COO-CH <sub>2</sub> CCH
45	624	"	"	3-COO-C <sub>2</sub> H <sub>5</sub> -CCH
	625	"	"	3-COO-n-C <sub>8</sub> H <sub>17</sub> -CCH
	626	"	"	3-COOCH <sub>2</sub> Si(CH <sub>3</sub> ) <sub>3</sub>
50	627	"	"	3-COOC <sub>2</sub> H <sub>5</sub> OCH <sub>3</sub>
	628	"	"	3-CONH <sub>2</sub>
	629	"	"	3-CN
55	630	"	"	3-CONHCH <sub>3</sub>

Y=CH		Beisp.-Nr. (R <sub>1</sub> ) <sub>n</sub>	R <sub>2</sub>	X	Fp/Kp <sub>Torr</sub> [°C]
5					
	631	3-CF <sub>3</sub>	5-CH <sub>3</sub>	3-CONHC <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	
	632	"	"	3-CONH-n-C <sub>3</sub> H <sub>7</sub>	66 72
10	633	"	"	3-CONH-n-C <sub>4</sub> H <sub>9</sub>	
	634	"	"	3-CONH-n-C <sub>6</sub> H <sub>13</sub>	
	635	"	"	3-CONH-n-C <sub>10</sub> H <sub>21</sub>	
15	636	"	"	3-CONH-i-C <sub>3</sub> H <sub>7</sub>	
	637	"	"	3-CON(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>	
	638	"	"	3-CON(CH <sub>3</sub> )(nC <sub>6</sub> H <sub>13</sub> )	
20	639	"	"	3-CON(C <sub>2</sub> H <sub>5</sub> ) <sub>2</sub>	
	640	"	"	3-CO-N $\bigcirc$	
	641	"	"	3-CO-N $\bigcirc$	
25	642	"	"	3-CO-N $\bigcirc$	
	643	"	"	3-CO-N $\bigcirc$	
	644	"	"	3-CO-NH-c-C <sub>6</sub> H <sub>11</sub>	
30	645	"	"	3-CO-NH-c-C <sub>3</sub> H <sub>5</sub>	
	646	"	"	3-CO-N(CH <sub>3</sub> )(cC <sub>6</sub> H <sub>11</sub> )	
	647	"	"	3-COSH	
35	648	"	"	3-COSNa	
	649	"	"	3-COSCH <sub>3</sub>	
	650	"	"	3-COSC <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	
40	651	"	"	3-COSCH <sub>2</sub> C <sub>6</sub> H <sub>5</sub>	
	652	"	"	3-COS-nC <sub>6</sub> H <sub>17</sub>	
	653	"	"	3-COSC <sub>2</sub> H <sub>4</sub> OCH <sub>3</sub>	
45	654	"	"	3-COSCH <sub>2</sub> CHCH <sub>2</sub>	
	655	"	"	3-COSCH <sub>2</sub> CCH	
	656	"	"	3-COS-c-C <sub>6</sub> H <sub>11</sub>	
50	657	"	"	3-COSCH <sub>2</sub> Si(CH <sub>3</sub> ) <sub>3</sub>	
	658	"	"	3-COS-n-C <sub>6</sub> H <sub>8</sub> CH(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>	
	659	"	"	3-CON $\bigcirc$	
55	660	"	"	3-COOC <sub>2</sub> H <sub>4</sub> CH(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>	

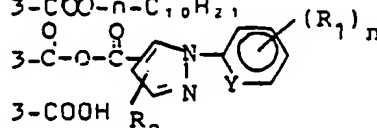
Y=CH		R <sub>1</sub>	R <sub>2</sub>	X	Fp/Kp <sub>Torr</sub> 2°C7
Beisp.-Nr. (R <sub>1</sub> ) <sub>n</sub>					
5	661	2,4-ClCF <sub>3</sub>	5-CH <sub>3</sub>	3-CONHC <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	
	662	"	"	3-CONH-n-C <sub>3</sub> H <sub>7</sub>	109-113
	663	"	"	3-CONH-n-C <sub>4</sub> H <sub>9</sub>	
10	664	"	"	3-CONH-n-C <sub>6</sub> H <sub>13</sub>	
	665	"	"	3-CONH-n-C <sub>10</sub> H <sub>21</sub>	
	666	"	"	3-CONH-i-C <sub>3</sub> H <sub>7</sub>	
15	667	"	"	3-CON(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>	
	668	"	"	3-CON(CH <sub>3</sub> )(nC <sub>6</sub> H <sub>13</sub> )	
	669	"	"	3-CON(C <sub>2</sub> H <sub>5</sub> ) <sub>2</sub>	
20	670	"	"	3-CO-N <chem>C1CCNCC1</chem>	
	671	"	"	3-CO-N <chem>C1CCNCC1</chem>	
25	672	"	"	3-CO-N <chem>C1CCNCC1</chem>	
	673	"	"	3-CO-N <chem>C1CCNCC1</chem>	
	674	"	"	3-CO-NH-c-C <sub>6</sub> H <sub>11</sub>	
30	675	"	"	3-CO-NH-c-C <sub>3</sub> H <sub>5</sub>	
	676	"	"	3-CO-N(CH <sub>3</sub> )(cC <sub>6</sub> H <sub>11</sub> )	
	677	"	"	3-COSH	
35	678	"	"	3-COSNa	
	679	"	"	3-COSCH <sub>3</sub>	
	680	"	"	3-COSC <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	
40	681	"	"	3-COSCH <sub>2</sub> C <sub>6</sub> H <sub>5</sub>	
	682	"	"	3-COS-nC <sub>8</sub> H <sub>17</sub>	
	683	"	"	3-COSC <sub>2</sub> H <sub>4</sub> OCH <sub>3</sub>	
45	684	"	"	3-COSCH <sub>2</sub> CHCH <sub>2</sub>	
	685	"	"	3-COSCH <sub>2</sub> CCH	
	686	"	"	3-COS-c-C <sub>6</sub> H <sub>11</sub>	
50	687	"	"	3-COSCH <sub>2</sub> Si(CH <sub>3</sub> ) <sub>3</sub>	
	688	"	"	3-COS-n-C <sub>4</sub> H <sub>9</sub> CH(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>	
	689	"	"	3-CON <chem>C1=CC=NC=C1</chem>	
55	690	"	"	3-COOC <sub>2</sub> H <sub>4</sub> CH(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>	

	Y=CH Beisp.-Nr. (R <sub>1</sub> ) <sub>n</sub>	R <sub>2</sub>	X	Fp/Kp <sub>Torr</sub> [°C]
5	691 2,4-ClCF <sub>3</sub>	5-CH <sub>3</sub>	3-COOCH <sub>3</sub>	
	692 "	"	3-COOC <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	
	693 "	"	3-COO-n-C <sub>3</sub> H <sub>7</sub>	
10	694 "	"	3-COO-i-C <sub>3</sub> H <sub>7</sub>	
	695 "	"	3-COO-n-C <sub>4</sub> H <sub>9</sub>	
	696 "	"	3-COO-n-C <sub>5</sub> H <sub>11</sub>	
15	697 "	"	3-COO-n-C <sub>6</sub> H <sub>13</sub>	
	698 "	"	3-COO-n-C <sub>8</sub> H <sub>17</sub>	
	699 "	"	3-COO-n-C <sub>10</sub> H <sub>21</sub>	
20	700 "	"	3-C(=O)-O-C(=O)-N(R <sub>2</sub> )-C <sub>6</sub> H <sub>4</sub> -Y (R <sub>1</sub> ) <sub>n</sub>	
	701 "	"	3-COOH	
	702 "	"	3-COOLi	
25	703 "	"	3-COONa	
	704 "	"	3-COOK	
	705 "	"	3-COOCa <sub>1/2</sub>	
30	706 "	"	3-COO-c-C <sub>4</sub> H <sub>7</sub>	
	707 "	"	3-COO-c-C <sub>6</sub> H <sub>11</sub>	
35	708 "	"	3-COOCH <sub>2</sub> -C <sub>6</sub> H <sub>5</sub>	
	709 "	"	3-COOCH <sub>2</sub> -(2,4-Cl <sub>2</sub> -C <sub>6</sub> H <sub>3</sub> )	
	710 "	"	3-COOCH <sub>2</sub> CHCH <sub>2</sub>	
40	711 "	"	3-COOC <sub>2</sub> H <sub>5</sub> CHCH <sub>2</sub>	
	712 "	"	3-COO-n-C <sub>8</sub> H <sub>16</sub> CHCH <sub>2</sub>	
	713 "	"	3-COO-CH <sub>2</sub> CCH	
45	714 "	"	3-COO-C <sub>2</sub> H <sub>5</sub> -CCH	
	715 "	"	3-COO-n-C <sub>3</sub> H <sub>7</sub> -CCH	
	716 "	"	3-COOCH <sub>2</sub> Si(CH <sub>3</sub> ) <sub>3</sub>	
50	717 "	"	3-COOC <sub>2</sub> H <sub>5</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub>	
	718 "	"	3-CONH <sub>2</sub>	
	719 "	"	3-CN	
55	720 "	"	3-CONHCH <sub>3</sub>	

	Y=CH				
	Beisp.-Nr.	(R <sub>1</sub> ) <sub>n</sub>	R <sub>2</sub>	X	Fp/Kp <sub>Torr</sub> [ $\bar{C}$ ]
5	721	4,2-ClCF <sub>3</sub>	5-CH <sub>3</sub>	3-COOCH <sub>3</sub>	
	722	"	"	3-COOC <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	49-51
	723	"	"	3-COO-n-C <sub>3</sub> H <sub>7</sub>	
10	724	"	"	3-COO-i-C <sub>3</sub> H <sub>7</sub>	
	725	"	"	3-COO-n-C <sub>4</sub> H <sub>9</sub>	
	726	"	"	3-COO-n-C <sub>5</sub> H <sub>11</sub>	
15	727	"	"	3-COO-n-C <sub>6</sub> H <sub>13</sub>	
	728	"	"	3-COO-n-C <sub>8</sub> H <sub>17</sub>	
	729	"	"	3-COO-n-C <sub>10</sub> H <sub>21</sub>	
20	730	"	"	3-COO-C(=O)- 	
	731	"	"	3-COOH	
25	732	"	"	3-COOLi	
	733	"	"	3-COONa	
	734	"	"	3-COOK	
30	735	"	"	3-COOCa <sub>1/2</sub>	
	736	"	"	3-COO-c-C <sub>6</sub> H <sub>7</sub>	
	737	"	"	3-COO-c-C <sub>6</sub> H <sub>11</sub>	
35	738	"	"	3-COOCH <sub>2</sub> -C <sub>6</sub> H <sub>5</sub>	
	739	"	"	3-COOCH <sub>2</sub> -(2,4-Cl <sub>2</sub> -C <sub>6</sub> H <sub>3</sub> )	
	740	"	"	3-COOCH <sub>2</sub> CHCH <sub>2</sub>	
40	741	"	"	3-COOC <sub>2</sub> H <sub>5</sub> CHCH <sub>2</sub>	
	742	"	"	3-COO-n-C <sub>8</sub> H <sub>16</sub> CHCH <sub>2</sub>	
	743	"	"	3-COO-CH <sub>2</sub> CCH	
45	744	"	"	3-COO-C <sub>2</sub> H <sub>5</sub> -CCH	
	745	"	"	3-COO-n-C <sub>8</sub> H <sub>16</sub> CCH	
	746	"	"	3-COOCH <sub>2</sub> Si(CH <sub>3</sub> ) <sub>3</sub>	
50	747	"	"	3-COOC <sub>2</sub> H <sub>5</sub> OCH <sub>3</sub>	
	748	"	"	3-CONH <sub>2</sub>	
	749	"	"	3-CN	
55	750	"	"	3-CONHCH <sub>3</sub>	



	Y=CH Beisp.-Nr. (R <sub>1</sub> ) <sub>n</sub>	R <sub>2</sub>	X	Fp/Kp <sub>Torr</sub> [°C]
5	75 1	4,2-ClCF <sub>3</sub>	5-CH <sub>3</sub>	3-CONHC <sub>2</sub> H <sub>5</sub>
	75 2	"	"	3-CONH-n-C <sub>3</sub> H <sub>7</sub>
	75 3	"	"	3-CONH-n-C <sub>4</sub> H <sub>9</sub>
10	75 4	"	"	3-CONH-n-C <sub>6</sub> H <sub>13</sub>
	75 5	"	"	3-CONH-n-C <sub>10</sub> H <sub>21</sub>
	75 6	"	"	3-CONH-i-C <sub>3</sub> H <sub>7</sub>
15	75 7	"	"	3-CON(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>
	75 8	"	"	3-CON(CH <sub>3</sub> )(nC <sub>6</sub> H <sub>13</sub> )
	75 9	"	"	3-CON(C <sub>2</sub> H <sub>5</sub> ) <sub>2</sub>
20	76 0	"	"	3-CO-N <chem>C1CCCCC1</chem>
	76 1	"	"	3-CO-N <chem>C1CCCCC1</chem>
	76 2	"	"	3-CO-N <chem>C1CCNCC1</chem>
25	76 3	"	"	3-CO-N <chem>C1CCNCC1</chem>
	76 4	"	"	3-CO-NH-c-C <sub>6</sub> H <sub>11</sub>
	76 5	"	"	3-CO-NH-c-C <sub>3</sub> H <sub>5</sub>
30	76 6	"	"	3-CO-N(CH <sub>3</sub> )(cC <sub>6</sub> H <sub>11</sub> )
	76 7	"	"	3-COSH
	76 8	"	"	3-COSNa
35	76 9	"	"	3-COSCH <sub>3</sub>
	77 0	"	"	3-COSC <sub>2</sub> H <sub>5</sub>
	77 1	"	"	3-COSCH <sub>2</sub> C <sub>6</sub> H <sub>5</sub>
40	77 2	"	"	3-COS-nC <sub>8</sub> H <sub>17</sub>
	77 3	"	"	3-COSC <sub>2</sub> H <sub>4</sub> OCH <sub>3</sub>
	77 4	"	"	3-COSCH <sub>2</sub> CHCH <sub>2</sub>
45	77 5	"	"	3-COSCH <sub>2</sub> CCH
	77 6	"	"	3-COS-c-C <sub>6</sub> H <sub>11</sub>
	77 7	"	"	3-COSCH <sub>2</sub> Si(CH <sub>3</sub> ) <sub>3</sub>
	77 8	"	"	3-COS-n-C <sub>6</sub> H <sub>8</sub> CH(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>
	77 9	"	"	3-CON <chem>C1CCNCC1</chem>
55	78 0	"	"	3-COOC <sub>2</sub> H <sub>4</sub> CH(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>

	Y=CH Beisp.-Nr. (R <sub>1</sub> ) <sub>n</sub>	R <sub>2</sub>	X	Fp/Kp <sub>Torr</sub> $\frac{^{\circ}\text{C}}{\text{mmHg}}$
5	781	2,6,4-Cl <sub>2</sub> CF <sub>3</sub>	5-CH <sub>3</sub>	3-COOCH <sub>3</sub>
	782	"	"	3-COOC <sub>2</sub> H <sub>5</sub> 138-140
	783	"	"	3-COO-n-C <sub>3</sub> H <sub>7</sub>
10	784	"	"	3-COO-i-C <sub>3</sub> H <sub>7</sub>
	785	"	"	3-COO-n-C <sub>4</sub> H <sub>9</sub>
	786	"	"	3-COO-n-C <sub>5</sub> H <sub>11</sub>
15	787	"	"	3-COO-n-C <sub>6</sub> H <sub>13</sub>
	788	"	"	3-COO-n-C <sub>7</sub> H <sub>15</sub>
	789	"	"	3-COO-n-C <sub>10</sub> H <sub>21</sub>
20	790	"	"	
	791	"	"	3-COOH
25	792	"	"	3-COOLi
	793	"	"	3-COONa
	794	"	"	3-COOK
30	795	"	"	3-COOCa <sub>1/2</sub>
	796	"	"	3-COO-c-C <sub>6</sub> H <sub>7</sub>
	797	"	"	3-COO-c-C <sub>6</sub> H <sub>11</sub>
35	798	"	"	3-COOCH <sub>2</sub> -C <sub>6</sub> H <sub>5</sub>
	799	"	"	3-COOCH <sub>2</sub> -(2,4-Cl <sub>2</sub> -C <sub>6</sub> H <sub>3</sub> )
	800	"	"	3-COOCH <sub>2</sub> CHCH <sub>2</sub>
40	801	"	"	3-COOC <sub>2</sub> H <sub>5</sub> CHCH <sub>2</sub>
	802	"	"	3-COO-n-C <sub>8</sub> H <sub>17</sub> CHCH <sub>2</sub>
	803	"	"	3-COO-CH <sub>2</sub> CCH
45	804	"	"	3-COO-C <sub>2</sub> H <sub>5</sub> -CCH
	805	"	"	3-COO-n-C <sub>5</sub> H <sub>11</sub> -CCH
	806	"	"	3-COOCH <sub>2</sub> Si(CH <sub>3</sub> ) <sub>3</sub>
50	807	"	"	3-COOC <sub>2</sub> H <sub>5</sub> OCH <sub>3</sub>
	808	"	"	3-CONH <sub>2</sub>
	809	"	"	3-CN
55	810	"	"	3-CONHCH <sub>3</sub>

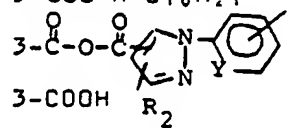
	Y=CH Beisp.-Nr. (R <sub>1</sub> ) <sub>n</sub>	R <sub>2</sub>	X	Fp/kp <sub>Тorr</sub> $\overline{[n_D^{20}]}$
5	811 2,6,4-Cl <sub>3</sub> CF <sub>3</sub>	5-CH <sub>3</sub>	3-CONHC <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	
	812 "	"	3-CONH-n-C <sub>3</sub> H <sub>7</sub>	
	813 "	"	3-CONH-n-C <sub>4</sub> H <sub>9</sub>	
10	814 "	"	3-CONH-n-C <sub>6</sub> H <sub>13</sub>	
	815 "	"	3-CONH-n-C <sub>10</sub> H <sub>21</sub>	
	816 "	"	3-CONH-i-C <sub>3</sub> H <sub>7</sub>	
15	817 "	"	3-CON(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>	
	818 "	"	3-CON(CH <sub>3</sub> )(nC <sub>6</sub> H <sub>13</sub> )	
	819 "	"	3-CON(C <sub>2</sub> H <sub>5</sub> ) <sub>2</sub>	
20	820 "	"	3-CO-N $\bigcirc$	
	821 "	"	3-CO-N $\bigcirc$	
	822 "	"	3-CO-N $\bigcirc$ C	
25	823 "	"	3-CO-N $\bigcirc$ C	
	824 "	"	3-CO-NH-c-C <sub>6</sub> H <sub>11</sub>	
	825 "	"	3-CO-NH-c-C <sub>3</sub> H <sub>5</sub>	
30	826 "	"	3-CO-N(CH <sub>3</sub> )(cC <sub>6</sub> H <sub>11</sub> )	
	827 "	"	3-COSH	
	828 "	"	3-COSNa	
35	829 "	"	3-COSCH <sub>3</sub>	
	830 "	"	3-COSC <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	
40	831 "	"	3-COSCH <sub>2</sub> C <sub>6</sub> H <sub>5</sub>	
	832 "	"	3-COS-nC <sub>8</sub> H <sub>17</sub>	
	833 "	"	3-COSC <sub>2</sub> H <sub>5</sub> OCH <sub>3</sub>	
45	834 "	"	3-COSCH <sub>2</sub> CHCH <sub>2</sub>	
	835 "	"	3-COSCH <sub>2</sub> CCH	
	836 "	"	3-COS-c-C <sub>6</sub> H <sub>11</sub>	
50	837 "	"	3-COSCH <sub>2</sub> Si(CH <sub>3</sub> ) <sub>3</sub>	
	838 "	"	3-COS-n-C <sub>6</sub> H <sub>8</sub> CH(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>	
	839 "	"	3-CON $\bigcirc$	
55	840 "	"	3-COOC <sub>2</sub> H <sub>5</sub> CH(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>	

	Y=N	Beisp.-Nr. (R <sub>1</sub> ) <sub>n</sub>	R <sub>2</sub>	X	Fp/Kp <sub>Torr</sub> [°C]
5		841 3,5-Cl -CF <sub>3</sub>	5-CH <sub>3</sub>	3-COOCH <sub>3</sub>	
		842 "	"	3-COOC <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	55-58
		843 "	"	3-COO-n-C <sub>3</sub> H <sub>7</sub>	
10		844 "	"	3-COO-i-C <sub>3</sub> H <sub>7</sub>	
		845 "	"	3-COO-n-C <sub>4</sub> H <sub>9</sub>	
		846 "	"	3-COO-n-C <sub>5</sub> H <sub>11</sub>	
15		847 "	"	3-COO-n-C <sub>6</sub> H <sub>13</sub>	
		848 "	"	3-COO-n-C <sub>8</sub> H <sub>17</sub>	
		849 "	"	3-COO-n-C <sub>10</sub> H <sub>21</sub>	
20		850 "	"	3-COO-C <sub>6</sub> H <sub>5</sub>	
		851 "	"	3-COOH	
		852 "	"	3-COOLi	
25		853 "	"	3-COONa	
		854 "	"	3-COOK	
30		855 "	"	3-COOCa <sub>1/2</sub>	
		856 "	"	3-COO-c-C <sub>4</sub> H <sub>9</sub>	
		857 "	"	3-COO-c-C <sub>6</sub> H <sub>11</sub>	
35		858 "	"	3-COOCH <sub>2</sub> -C <sub>6</sub> H <sub>5</sub>	
		859 "	"	3-COOCH <sub>2</sub> -(2,4-Cl <sub>2</sub> -C <sub>6</sub> H <sub>3</sub> )	
		860 "	"	3-COOCH <sub>2</sub> CHCH <sub>3</sub>	
40		861 "	"	3-COOC <sub>2</sub> H <sub>5</sub> CHCH <sub>3</sub>	
		862 "	"	3-COO-n-C <sub>8</sub> H <sub>17</sub> CHCH <sub>3</sub>	
		863 "	"	3-COO-CH <sub>2</sub> CCH <sub>3</sub>	
45		864 "	"	3-COO-C <sub>2</sub> H <sub>5</sub> -CCH <sub>3</sub>	
		865 "	"	3-COO-n-C <sub>8</sub> H <sub>17</sub> -CCH <sub>3</sub>	
		866 "	"	3-COOCH <sub>2</sub> Si(CH <sub>3</sub> ) <sub>3</sub>	
50		867 "	"	3-COOC <sub>2</sub> H <sub>5</sub> OCH <sub>3</sub>	
		868 "	"	3-CONH <sub>2</sub>	
		869 "	"	3-CN	
55		870 "	"	3-CONHCH <sub>3</sub>	

Y=N Beisp.-Nr. (R <sub>1</sub> ) <sub>n</sub>		R <sub>2</sub>	X	Fp/KD <sub>TOT</sub> : $\frac{[^\circ\text{C}]}{^\circ\text{C}}$
5	871	3,5-ClCF <sub>3</sub>	5-CH <sub>3</sub>	3-CONHC <sub>2</sub> H <sub>5</sub>
	872	"	"	3-CONH-n-C <sub>3</sub> H <sub>7</sub>
	873	"	"	3-CONH-n-C <sub>4</sub> H <sub>9</sub>
10	874	"	"	3-CONH-n-C <sub>6</sub> H <sub>13</sub>
	875	"	"	3-CONH-n-C <sub>10</sub> H <sub>21</sub>
	876	"	"	3-CONH-i-C <sub>3</sub> H <sub>7</sub>
15	877	"	"	3-CON(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>
	878	"	"	3-CON(CH <sub>3</sub> )(nC <sub>6</sub> H <sub>13</sub> )
	879	"	"	3-CON(C <sub>2</sub> H <sub>5</sub> ) <sub>2</sub>
20	880	"	"	3-CO-N $\bigcirc$
	881	"	"	3-CO-N $\bigcirc$
	882	"	"	3-CO-N $\bigcirc$
25	883	"	"	3-CO-N $\bigcirc$
	884	"	"	3-CO-NH-c-C <sub>6</sub> H <sub>11</sub>
	885	"	"	3-CO-NH-c-C <sub>3</sub> H <sub>7</sub>
30	886	"	"	3-CO-N(CH <sub>3</sub> )(cC <sub>6</sub> H <sub>11</sub> )
	887	"	"	3-COSH
	888	"	"	3-COSNa
35	889	"	"	3-COSCH <sub>3</sub>
	890	"	"	3-COSC <sub>2</sub> H <sub>5</sub>
	891	"	"	3-COSCH <sub>2</sub> C <sub>6</sub> H <sub>5</sub>
40	892	"	"	3-COS-nC <sub>8</sub> H <sub>17</sub>
	893	"	"	3-COSC <sub>2</sub> H <sub>4</sub> OCH <sub>3</sub>
	894	"	"	3-COSCH <sub>2</sub> CHCH <sub>2</sub>
45	895	"	"	3-COSCH <sub>2</sub> CCH
	896	"	"	3-COS-c-C <sub>6</sub> H <sub>11</sub>
	897	"	"	3-COSCH <sub>2</sub> Si(CH <sub>3</sub> ) <sub>3</sub>
50	898	"	"	3-COS-n-C <sub>4</sub> H <sub>9</sub> CH(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>
	899	"	"	3-CON $\bigcirc$
	900	"	"	3-COOC <sub>2</sub> H <sub>5</sub> CH(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>

	Y=N Beisp.-Nr. (R) <sub>n</sub>	R <sub>2</sub>	X	Fp/Kp <sub>Torr</sub> [°C]
5	901	3,5-ClCF <sub>3</sub>	3-CH <sub>3</sub>	5-COOCH <sub>3</sub>
	902	"	"	5-COOC <sub>2</sub> H <sub>5</sub> 81
	903	"	"	5-COO-n-C <sub>3</sub> H <sub>7</sub>
10	904	"	"	5-COO-i-C <sub>3</sub> H <sub>7</sub>
	905	"	"	5-COC-n-C <sub>4</sub> H <sub>9</sub>
	906	"	"	5-COO-n-C <sub>5</sub> H <sub>11</sub>
15	907	"	"	5-COO-n-C <sub>6</sub> H <sub>13</sub>
	908	"	"	5-COO-n-C <sub>8</sub> H <sub>17</sub>
	909	"	"	5-COO-n-C <sub>10</sub> H <sub>21</sub>
20	910	"	"	5-COO-C(=O)-C <sub>2</sub> (N <sub>2</sub> )(R <sub>2</sub> )-C <sub>6</sub> H <sub>4</sub> -Y (R <sub>1</sub> ) <sub>n</sub>
	911	"	"	5-COOH
25	912	"	"	5-COOLi
	913	"	"	5-COONa
	914	"	"	5-COOK
30	915	"	"	5-COOCa <sub>1/2</sub>
	916	"	"	5-COO-c-C <sub>4</sub> H <sub>7</sub>
	917	"	"	5-COO-c-C <sub>6</sub> H <sub>11</sub>
35	918	"	"	5-COOCH <sub>2</sub> -C <sub>6</sub> H <sub>5</sub>
	919	"	"	5-COOCH <sub>2</sub> -(2,4-Cl <sub>2</sub> -C <sub>6</sub> H <sub>3</sub> )
	920	"	"	5-COOCH <sub>2</sub> CHCH <sub>2</sub>
40	921	"	"	5-COOC <sub>2</sub> H <sub>5</sub> CHCH <sub>2</sub>
	922	"	"	5-COO-n-C <sub>8</sub> H <sub>15</sub> CHCH <sub>2</sub>
	923	"	"	5-COO-CH <sub>2</sub> CCH
45	924	"	"	5-COO-C <sub>2</sub> H <sub>5</sub> -CCH
	925	"	"	5-COO-n-C <sub>5</sub> H <sub>10</sub> CCH
	926	"	"	5-COOCH <sub>2</sub> Si(CH <sub>3</sub> ) <sub>3</sub>
50	927	"	"	5-COOC <sub>2</sub> H <sub>5</sub> OCH <sub>3</sub>
	928	"	"	5-CONH <sub>2</sub>
	929	"	"	5-CN
55	930	"	"	5-CONHCH <sub>3</sub>

Y=N		Beisp.-Nr. (R <sub>1</sub> ) <sub>n</sub>	R <sub>2</sub>	X	FP/KP <sub>TOT</sub> : $\frac{^{\circ}\text{C}}{\text{mmHg}}$
5	931	3,5-Cl-CF <sub>3</sub>	3-CH <sub>3</sub>	5-CONHC <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	
	932	"	"	5-CONH-n-C <sub>3</sub> H <sub>7</sub>	
	933	"	"	5-CONH-n-C <sub>4</sub> H <sub>9</sub>	
10	934	"	"	5-CONH-n-C <sub>6</sub> H <sub>13</sub>	
	935	"	"	5-CONH-n-C <sub>10</sub> H <sub>21</sub>	
	936	"	"	5-CONH-i-C <sub>3</sub> H <sub>7</sub>	
15	937	"	"	5-CON(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>	
	938	"	"	5-CON(CH <sub>3</sub> )(nC <sub>6</sub> H <sub>13</sub> )	
	939	"	"	5-CON(C <sub>2</sub> H <sub>5</sub> ) <sub>2</sub>	
20	940	"	"	5-CO-N <chem>C1CCCCC1</chem>	
	941	"	"	5-CO-N <chem>C1CCCC1</chem>	
	942	"	"	5-CO-N <chem>C1CCOC1</chem>	
25	943	"	"	5-CO-N <chem>C1CCOC1</chem>	
	944	"	"	5-CO-NH-c-C <sub>6</sub> H <sub>11</sub>	
	945	"	"	5-CO-NH-c-C <sub>3</sub> H <sub>5</sub>	
30	946	"	"	5-CO-N(CH <sub>3</sub> )(cC <sub>6</sub> H <sub>11</sub> )	
	947	"	"	5-COSH	
	948	"	"	5-COSNa	
35	949	"	"	5-COSCH <sub>3</sub>	
	950	"	"	5-COSC <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	
	951	"	"	5-COSCH <sub>2</sub> C <sub>6</sub> H <sub>5</sub>	
40	952	"	"	5-COS-nC <sub>8</sub> H <sub>17</sub>	
	953	"	"	5-COSC <sub>2</sub> H <sub>4</sub> OCH <sub>3</sub>	
	954	"	"	5-COSCH <sub>2</sub> CHCH <sub>2</sub>	
45	955	"	"	5-COSCH <sub>2</sub> CCH	
	956	"	"	5-COS-c-C <sub>6</sub> H <sub>11</sub>	
	957	"	"	5-COSCH <sub>2</sub> Si(CH <sub>3</sub> ) <sub>3</sub>	
50	958	"	"	5-COS-n-C <sub>6</sub> H <sub>8</sub> CH(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>	
	959	"	"	5-CON <chem>C1=CC=NC=C1</chem>	
	960	"	"	5-COOC <sub>2</sub> H <sub>4</sub> CH(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>	

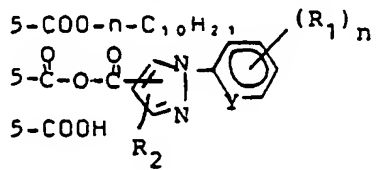
	Y=CH				
	Beisp.-Nr. (R <sub>1</sub> ) <sub>n</sub>	R <sub>2</sub>	X	Fp/Kp <sub>Torr</sub>	°C
5	961	2,3-Cl <sub>2</sub>	5-CH <sub>3</sub>	3-COOCH <sub>3</sub>	
	962	"	"	3-COOC <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	77-79
10	963	"	"	3-COO-n-C <sub>3</sub> H <sub>7</sub>	
	964	"	"	3-COO-i-C <sub>3</sub> H <sub>7</sub>	
	965	"	"	3-COO-n-C <sub>4</sub> H <sub>9</sub>	
15	966	"	"	3-COO-n-C <sub>5</sub> H <sub>11</sub>	
	967	"	"	3-COO-n-C <sub>6</sub> H <sub>13</sub>	
	968	"	"	3-COO-n-C <sub>8</sub> H <sub>17</sub>	
20	969	"	"	3-COO-n-C <sub>10</sub> H <sub>21</sub>	
	970	"	"	3-C(=O)-O-C(=O)- 	
	971	"	"	3-COOH	
25	972	"	"	3-COOLi	
	973	"	"	3-COONa	
	974	"	"	3-COOK	
30	975	"	"	3-COOCa <sub>1/2</sub>	
	976	"	"	3-COO-c-C <sub>6</sub> H <sub>7</sub>	
	977	"	"	3-COO-c-C <sub>6</sub> H <sub>11</sub>	
35	978	"	"	3-COOCH <sub>2</sub> -C <sub>6</sub> H <sub>5</sub>	
	979	"	"	3-COOCH <sub>2</sub> -(2,4-Cl <sub>2</sub> -C <sub>6</sub> H <sub>3</sub> )	
	980	"	"	3-COOCH <sub>2</sub> CHCH <sub>2</sub>	
40	981	"	"	3-COOC <sub>2</sub> H <sub>4</sub> CHCH <sub>2</sub>	
	982	"	"	3-COO-n-C <sub>8</sub> H <sub>17</sub> CHCH <sub>2</sub>	
	983	"	"	3-COO-CH <sub>2</sub> CCH	
45	984	"	"	3-COO-C <sub>2</sub> H <sub>4</sub> -CCH	
	985	"	"	3-COO-n-C <sub>5</sub> H <sub>10</sub> CCH	
	986	"	"	3-COOCH <sub>2</sub> Si(CH <sub>3</sub> ) <sub>3</sub>	
50	987	"	"	3-COOC <sub>2</sub> H <sub>4</sub> OCH <sub>3</sub>	
	988	"	"	3-CONH <sub>2</sub>	
	989	"	"	3-CN	
55	990	"	"	3-CONHCH <sub>3</sub>	



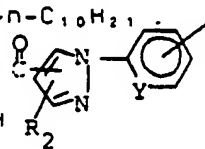
Y=CH		Beisp.-Nr. (R <sub>1</sub> ) <sub>n</sub>	R <sub>2</sub>	X	Fp/°C <sub>p</sub> T <sub>cr</sub> /°C <sub>7</sub>
5					
	991	2,3-Cl <sub>2</sub>	5-CH <sub>3</sub>	3-CONHC <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	
	992	"	"	3-CONH-n-C <sub>3</sub> H <sub>7</sub>	
10	993	"	"	3-CONH-n-C <sub>4</sub> H <sub>9</sub>	
	994	"	"	3-CONH-n-C <sub>6</sub> H <sub>13</sub>	
	995	"	"	3-CONH-n-C <sub>10</sub> H <sub>21</sub>	
15	996	"	"	3-CONH-i-C <sub>3</sub> H <sub>7</sub>	
	997	"	"	3-CON(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>	
	998	"	"	3-CON(CH <sub>3</sub> )(nC <sub>6</sub> H <sub>13</sub> )	
20	999	"	"	3-CON(C <sub>2</sub> H <sub>5</sub> ) <sub>2</sub>	
	1000	"	"	3-CO-N <chem>C1CCCCC1</chem>	
	1001	"	"	3-CO-N <chem>C1CCCC1</chem>	
25	1002	"	"	3-CO-N <chem>C1CCNC1</chem>	
	1003	"	"	3-CO-N <chem>C1CCNC1</chem>	
	1004	"	"	3-CO-NH-c-C <sub>6</sub> H <sub>11</sub>	
30	1005	"	"	3-CO-NH-c-C <sub>3</sub> H <sub>5</sub>	
	1006	"	"	3-CO-N(CH <sub>3</sub> )(cC <sub>6</sub> H <sub>11</sub> )	
	1007	"	"	3-COSH	
35	1008	"	"	3-COSNa	
	1009	"	"	3-COSCH <sub>3</sub>	
	1010	"	"	3-COSC <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	
40	1011	"	"	3-COSCH <sub>2</sub> C <sub>6</sub> H <sub>5</sub>	
	1012	"	"	3-COS-nC <sub>8</sub> H <sub>17</sub>	
	1013	"	"	3-COSC <sub>2</sub> H <sub>5</sub> OCH <sub>3</sub>	
45	1014	"	"	3-COSCH <sub>2</sub> CHCH <sub>2</sub>	
	1015	"	"	3-COSCH <sub>2</sub> CCH	
	1016	"	"	3-COS-c-C <sub>6</sub> H <sub>11</sub>	
50	1017	"	"	3-COSCH <sub>2</sub> Si(CH <sub>3</sub> ) <sub>3</sub>	
	1018	"	"	3-COS-n-C <sub>6</sub> H <sub>5</sub> CH(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>	
	1019	"	"	3-CON <chem>C1=CC=CC=C1</chem>	
55	1020	"	"	3-COOC <sub>2</sub> H <sub>5</sub> CH(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>	

Y=CH		R <sub>2</sub>	X	Fp/Kp <sub>Torr</sub> $\angle^{\circ}\text{C}$
Beisp.-Nr.	(R <sub>1</sub> ) <sub>n</sub>			
5	1021	2,4,5-Cl <sub>3</sub> OCH <sub>3</sub>	5-CH <sub>3</sub>	3-COOCH <sub>3</sub>
	1022	"	"	3-COOC <sub>2</sub> H <sub>5</sub> 155-159
	1023	"	"	3-COO-n-C <sub>3</sub> H <sub>7</sub>
10	1024	"	"	3-COC-i-C <sub>3</sub> H <sub>7</sub>
	1025	"	"	3-COC-n-C <sub>4</sub> H <sub>9</sub>
	1026	"	"	3-COO-n-C <sub>5</sub> H <sub>11</sub>
15	1027	"	"	3-COO-n-C <sub>6</sub> H <sub>13</sub>
	1028	"	"	3-COO-n-C <sub>8</sub> H <sub>17</sub>
	1029	"	"	3-COO-n-C <sub>10</sub> H <sub>21</sub> (R <sub>1</sub> ) <sub>n</sub>
20	1030	"	"	3-C(=O)-O-C(=O)-N(R <sub>2</sub> )-N(R <sub>2</sub> )-C <sub>6</sub> H <sub>4</sub> -Y
	1031	"	"	3-COOH
25	1032	"	"	3-COOLi
	1033	"	"	3-COONa
	1034	"	"	3-COOK
30	1035	"	"	3-COOCa <sub>1/2</sub>
	1036	"	"	3-COO-c-C <sub>4</sub> H <sub>7</sub>
	1037	"	"	3-COO-c-C <sub>6</sub> H <sub>11</sub>
35	1038	"	"	3-COOCH <sub>2</sub> -C <sub>6</sub> H <sub>5</sub>
	1039	"	"	3-COOCH <sub>2</sub> -(2,4-Cl <sub>2</sub> -C <sub>6</sub> H <sub>3</sub> )
	1040	"	"	3-COOCH <sub>2</sub> CHCH <sub>2</sub>
40	1041	"	"	3-COOC <sub>2</sub> H <sub>5</sub> CHCH <sub>2</sub>
	1042	"	"	3-COO-n-C <sub>8</sub> H <sub>16</sub> CHCH <sub>2</sub>
	1043	"	"	3-COO-CH <sub>2</sub> CCH
45	1044	"	"	3-COO-C <sub>2</sub> H <sub>5</sub> -CCH
	1045	"	"	3-COO-n-C <sub>5</sub> H <sub>10</sub> CCH
	1046	"	"	3-COOCH <sub>2</sub> Si(CH <sub>3</sub> ) <sub>3</sub>
50	1047	"	"	3-COOC <sub>2</sub> H <sub>5</sub> OCH <sub>3</sub>
	1048	"	"	3-CONH <sub>2</sub>
	1049	"	"	3-CN
55	1050	"	"	3-CONHCH <sub>3</sub>

	Y=CH				
	Beisp.-Nr. (R <sub>1</sub> ) <sub>n</sub>	R <sub>2</sub>	X	Fp/Kp <sub>Torr</sub>	[α] <sub>D</sub> <sup>20</sup>
5	1051 2,4,5-Cl <sub>3</sub> OCH <sub>3</sub>	5-CH <sub>3</sub>	3-CONHC <sub>2</sub> H <sub>5</sub>		
	1052 "	"	3-CONH-n-C <sub>3</sub> H <sub>7</sub>		
	1053 "	"	3-CONH-n-C <sub>4</sub> H <sub>9</sub>		
10	1054 "	"	3-CONH-n-C <sub>6</sub> H <sub>13</sub>		
	1055 "	"	3-CONH-n-C <sub>10</sub> H <sub>21</sub>		
	1056 "	"	3-CONH-i-C <sub>3</sub> H <sub>7</sub>		
15	1057 "	"	3-CON(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>		
	1058 "	"	3-CON(CH <sub>3</sub> )(nC <sub>6</sub> H <sub>13</sub> )		
	1059 "	"	3-CON(C <sub>2</sub> H <sub>5</sub> ) <sub>2</sub>		
20	1060 "	"	3-CO-N <chem>C1CCCCC1</chem>		
	1061 "	"	3-CO-N <chem>C1CCNCC1</chem>		
25	1062 "	"	3-CO-N <chem>C1CCOC1</chem>		
	1063 "	"	3-CO-N <chem>C1CCOC1</chem>		
	1064 "	"	3-CO-NH-c-C <sub>6</sub> H <sub>11</sub>		
30	1065 "	"	3-CO-NH-c-C <sub>3</sub> H <sub>5</sub>		
	1066 "	"	3-CO-N(CH <sub>3</sub> )(cC <sub>6</sub> H <sub>11</sub> )		
	1067 "	"	3-COSH		
35	1068 "	"	3-COSNa		
	1069 "	"	3-COSCH <sub>3</sub>		
	1070 "	"	3-COSC <sub>2</sub> H <sub>5</sub>		
40	1071 "	"	3-COSCH <sub>2</sub> C <sub>6</sub> H <sub>5</sub>		
	1072 "	"	3-COS-nC <sub>8</sub> H <sub>17</sub>		
	1073 "	"	3-COSC <sub>2</sub> H <sub>4</sub> OCH <sub>3</sub>		
45	1074 "	"	3-COSCH <sub>2</sub> CHCH <sub>2</sub>		
	1075 "	"	3-COSCH <sub>2</sub> CCH		
	1076 "	"	3-COS-c-C <sub>6</sub> H <sub>11</sub>		
50	1077 "	"	3-COSCH <sub>2</sub> Si(CH <sub>3</sub> ) <sub>3</sub>		
	1078 "	"	3-COS-n-C <sub>6</sub> H <sub>8</sub> CH(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>		
	1079 "	"	3-CON <chem>C1=CC=CC=N1</chem>		
55	1080 "	"	3-COOC <sub>2</sub> H <sub>5</sub> CH(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>		

	Y=CH				
	Beisp.-Nr. (R <sub>1</sub> ) <sub>n</sub>	R <sub>2</sub>	X	Fp/Kp <sub>Torr</sub>	°C
5	1081	2,4,5-Cl <sub>3</sub> OCH <sub>3</sub>	3-CH <sub>3</sub>	5-COOCH <sub>3</sub>	
	1082	"	"	5-COOC <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	81
	1083	"	"	5-COO-n-C <sub>3</sub> H <sub>7</sub>	
10	1084	"	"	5-COO-i-C <sub>3</sub> H <sub>7</sub>	
	1085	"	"	5-COO-n-C <sub>4</sub> H <sub>9</sub>	
	1086	"	"	5-COO-n-C <sub>5</sub> H <sub>11</sub>	
15	1087	"	"	5-COO-n-C <sub>6</sub> H <sub>13</sub>	
	1088	"	"	5-COO-n-C <sub>8</sub> H <sub>17</sub>	
	1089	"	"	5-COO-n-C <sub>10</sub> H <sub>21</sub>	(R <sub>1</sub> ) <sub>n</sub>
20	1090	"	"		
	1091	"	"	5-COOH	
	1092	"	"	5-COOLi	
25	1093	"	"	5-COONa	
	1094	"	"	5-COOK	
	1095	"	"	5-COOCa <sub>1/2</sub>	
30	1096	"	"	5-COO-c-C <sub>6</sub> H <sub>7</sub>	
	1097	"	"	5-COO-c-C <sub>8</sub> H <sub>11</sub>	
	1098	"	"	5-COOCH <sub>2</sub> -C <sub>6</sub> H <sub>5</sub>	
35	1099	"	"	5-COOCH <sub>2</sub> -(2,4-Cl <sub>2</sub> -C <sub>6</sub> H <sub>3</sub> )	
	1100	"	"	5-COOCH <sub>2</sub> CHCH <sub>2</sub>	
40	1101	"	"	5-COOC <sub>2</sub> H <sub>5</sub> CHCH <sub>2</sub>	
	1102	"	"	5-COO-n-C <sub>6</sub> H <sub>13</sub> CHCH <sub>2</sub>	
	1103	"	"	5-COO-CH <sub>2</sub> CCH	
45	1104	"	"	5-COO-C <sub>2</sub> H <sub>5</sub> -CCH	
	1105	"	"	5-COO-n-C <sub>8</sub> H <sub>17</sub> CCH	
	1106	"	"	5-COOCH <sub>2</sub> Si(CH <sub>3</sub> ) <sub>3</sub>	
50	1107	"	"	5-COOC <sub>2</sub> H <sub>5</sub> OCH <sub>3</sub>	
	1108	"	"	5-CONH <sub>2</sub>	
	1109	"	"	5-CN	
55	1110	"	"	5-CONHCH <sub>3</sub>	

Y=CH		R <sub>1</sub>	X	Fp/Kp <sub>Torr</sub> [°C]
Beisp.-Nr.	(R <sub>1</sub> ) <sub>n</sub>			
5				
	1111 2,4,5-Cl <sub>3</sub> OCH <sub>3</sub>	3-CH <sub>3</sub>	5-CONHC <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	
	1112 "	"	5-CONH-n-C <sub>3</sub> H <sub>7</sub>	
10	1113 "	"	5-CONH-n-C <sub>4</sub> H <sub>9</sub>	
	1114 "	"	5-CONH-n-C <sub>6</sub> H <sub>13</sub>	
	1115 "	"	5-CONH-n-C <sub>10</sub> H <sub>21</sub>	
15	1116 "	"	5-CONH-i-C <sub>3</sub> H <sub>7</sub>	
	1117 "	"	5-CON(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>	
	1118 "	"	5-CON(CH <sub>3</sub> )(nC <sub>6</sub> H <sub>13</sub> )	
20	1119 "	"	5-CON(C <sub>2</sub> H <sub>5</sub> ) <sub>2</sub>	
	1120 "	"	5-CO-N <chem>C1CCN1</chem>	
	1121 "	"	5-CO-N <chem>C1CCNC1</chem>	
25	1122 "	"	5-CO-N <chem>C1CCOC1</chem>	
	1123 "	"	5-CO-N <chem>C1CCNCC1</chem>	
	1124 "	"	5-CO-NH-c-C <sub>6</sub> H <sub>11</sub>	
30	1125 "	"	5-CO-NH-c-C <sub>3</sub> H <sub>5</sub>	
	1126 "	"	5-CO-N(CH <sub>3</sub> )(cC <sub>6</sub> H <sub>11</sub> )	
	1127 "	"	5-COSH	
35	1128 "	"	5-COSNa	
	1129 "	"	5-COSCH <sub>3</sub>	
	1130 "	"	5-COSC <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	
40	1131 "	"	5-COSCH <sub>2</sub> C <sub>6</sub> H <sub>5</sub>	
	1132 "	"	5-COS-nC <sub>8</sub> H <sub>17</sub>	
	1133 "	"	5-COSC <sub>2</sub> H <sub>4</sub> OCH <sub>3</sub>	
45	1134 "	"	5-COSCH <sub>2</sub> CHCH <sub>2</sub>	
	1135 "	"	5-COSCH <sub>2</sub> CCH	
	1136 "	"	5-COS-c-C <sub>6</sub> H <sub>11</sub>	
50	1137 "	"	5-COSCH <sub>2</sub> Si(CH <sub>3</sub> ) <sub>3</sub>	
	1138 "	"	5-COS-n-C <sub>4</sub> H <sub>8</sub> CH(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>	
	1139 "	"	5-CON <chem>C1=CC=CC=C1</chem>	
55	1140 "	"	5-COOC <sub>2</sub> H <sub>4</sub> CH(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>	

	Y=CH				
	Beisp.-Nr. (R <sub>1</sub> ) <sub>n</sub>	R <sub>2</sub>	X	Fp/Kp <sub>Torr</sub>	$\overline{\angle^{\circ}\underline{C}}$
5	1141	2,6,3-(C <sub>2</sub> H <sub>5</sub> ) <sub>2</sub> Cl	5-CH <sub>3</sub>	3-COOCH <sub>3</sub>	
	1142	"	"	3-COOC <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	81
	1143	"	"	3-COO-n-C <sub>3</sub> H <sub>7</sub>	
10	1144	"	"	3-COO-i-C <sub>3</sub> H <sub>7</sub>	
	1145	"	"	3-COO-n-C <sub>4</sub> H <sub>9</sub>	
	1146	"	"	3-COO-n-C <sub>5</sub> H <sub>11</sub>	
15	1147	"	"	3-COO-n-C <sub>6</sub> H <sub>13</sub>	
	1148	"	"	3-COO-n-C <sub>8</sub> H <sub>17</sub>	
	1149	"	"	3-COO-n-C <sub>10</sub> H <sub>21</sub>	
20	1150	"	"	3-COO- 	
	1151	"	"	3-COOH	
	1152	"	"	3-COOLi	
25	1153	"	"	3-COONa	
	1154	"	"	3-COOK	
30	1155	"	"	3-COOCa <sub>1/2</sub>	
	1156	"	"	3-COO-c-C <sub>4</sub> H <sub>9</sub>	
	1157	"	"	3-COO-c-C <sub>6</sub> H <sub>11</sub>	
35	1158	"	"	3-COOCH <sub>2</sub> -C <sub>6</sub> H <sub>5</sub>	
	1159	"	"	3-COOCH <sub>2</sub> -(2,4-Cl <sub>2</sub> -C <sub>6</sub> H <sub>3</sub> )	
	1160	"	"	3-COOCH <sub>2</sub> CHCH <sub>2</sub>	
40	1161	"	"	3-COOC <sub>2</sub> H <sub>4</sub> CHCH <sub>2</sub>	
	1162	"	"	3-COO-n-C <sub>8</sub> H <sub>16</sub> CHCH <sub>2</sub>	
	1163	"	"	3-COO-CH <sub>2</sub> CCH	
45	1164	"	"	3-COO-C <sub>2</sub> H <sub>4</sub> -CCH	
	1165	"	"	3-COO-n-C <sub>5</sub> H <sub>10</sub> CCH	
	1166	"	"	3-COOCH <sub>2</sub> Si(CH <sub>3</sub> ) <sub>3</sub>	
50	1167	"	"	3-COOC <sub>2</sub> H <sub>4</sub> OCH <sub>3</sub>	
	1168	"	"	3-CONH <sub>2</sub>	
	1169	"	"	3-CN	
55	1170	"	"	3-CGNHCH <sub>3</sub>	

Y=CH		R <sub>2</sub>	X	Fp/vp <sub>TOT</sub> : 25°C
Beisp.-Nr.	(R <sub>1</sub> ) <sub>n</sub>			
5				
	1171	2,6,3-(C <sub>2</sub> H <sub>5</sub> ) <sub>2</sub> Cl	5-CH <sub>3</sub>	3-CONHC <sub>2</sub> H <sub>5</sub>
	1172	"	"	3-CONH-n-C <sub>3</sub> H <sub>7</sub>
10	1173	"	"	3-CONH-n-C <sub>4</sub> H <sub>9</sub>
	1174	"	"	3-CONH-n-C <sub>6</sub> H <sub>13</sub>
	1175	"	"	3-CONH-n-C <sub>10</sub> H <sub>21</sub>
15	1176	"	"	3-CONH-i-C <sub>3</sub> H <sub>7</sub>
	1177	"	"	3-CON(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>
	1178	"	"	3-CON(CH <sub>3</sub> )(nC <sub>6</sub> H <sub>13</sub> )
20	1179	"	"	3-CON(C <sub>2</sub> H <sub>5</sub> ) <sub>2</sub>
	1180	"	"	3-CO-N <chem>C1CCCCC1</chem>
	1181	"	"	3-CO-N <chem>C1CCCCC1</chem>
25	1182	"	"	3-CO-N <chem>C1CCNCC1</chem>
	1183	"	"	3-CO-N <chem>C1CCNCC1</chem>
	1184	"	"	3-CO-NH-c-C <sub>6</sub> H <sub>11</sub>
30	1185	"	"	3-CO-NH-c-C <sub>3</sub> H <sub>7</sub>
	1186	"	"	3-CO-N(CH <sub>3</sub> )(cC <sub>6</sub> H <sub>11</sub> )
	1187	"	"	3-COSH
35	1188	"	"	3-COSNa
	1189	"	"	3-COSCH <sub>3</sub>
	1190	"	"	3-COSC <sub>2</sub> H <sub>5</sub>
40	1191	"	"	3-COSCH <sub>2</sub> C <sub>6</sub> H <sub>5</sub>
	1192	"	"	3-COS-nC <sub>8</sub> H <sub>17</sub>
	1193	"	"	3-COSC <sub>2</sub> H <sub>4</sub> OCH <sub>3</sub>
45	1194	"	"	3-COSCH <sub>2</sub> CHCH <sub>2</sub>
	1195	"	"	3-COSCH <sub>2</sub> CCH
	1196	"	"	3-COS-c-C <sub>6</sub> H <sub>11</sub>
50	1197	"	"	3-COSCH <sub>2</sub> Si(CH <sub>3</sub> ) <sub>3</sub>
	1198	"	"	3-COS-n-C <sub>4</sub> H <sub>9</sub> CH(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>
	1199	"	"	3-CON <chem>C1=CC=NC=C1</chem>
55	1200	"	"	3-COOC <sub>2</sub> H <sub>5</sub> CH(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>

5	Y=CH Beisp.-Nr. (R <sub>1</sub> ) <sub>n</sub>	R <sub>2</sub>	X	Fp/Kp <sub>Torr</sub> [°C]
	1201	3-CF <sub>3</sub>	3-CH <sub>3</sub>	5-COOH 164-170
10	1202	3,2,6-Cl(C <sub>2</sub> H <sub>5</sub> ) <sub>2</sub> "	5-COOC <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	0e1
	1203	4,2-Cl-CF <sub>3</sub> -Phe	3-CH <sub>3</sub>	5-COOC <sub>2</sub> H <sub>5</sub> 0e1
15	1204	3-CF <sub>3</sub>	5-C(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>	3-COOC <sub>2</sub> H <sub>5</sub> 0e1
	1205	2,4-Br <sub>2</sub>	5-C(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>	3-COOC <sub>2</sub> H <sub>5</sub> 130-132
	1206	2,3-Cl <sub>2</sub>	5-C(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>	3-COOC <sub>2</sub> H <sub>5</sub> 101-102
20	1207	2,6,4-Cl <sub>2</sub> -CF <sub>3</sub>	3-CH <sub>2</sub> CH(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>	5-COOC <sub>2</sub> H <sub>5</sub> 0e1
	1208	"	5-CH <sub>2</sub> CH(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>	3-COOC <sub>2</sub> H <sub>5</sub> 82-84
25	1209	2,4-Cl <sub>2</sub>	3-CH <sub>2</sub> CH(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>	5-COOC <sub>2</sub> H <sub>5</sub> 0e1
	1210	2,4-Br <sub>2</sub>	3-i-C <sub>3</sub> H <sub>7</sub>	5-COOC <sub>2</sub> H <sub>5</sub>
	1211	3-CF <sub>3</sub>	5-CH <sub>2</sub> CH(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>	3-COOC <sub>2</sub> H <sub>5</sub> 0e1
30	1212	2,6,4-Cl <sub>2</sub> -CF <sub>3</sub>	5-CH <sub>2</sub> CH(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>	3-COOH 191-193
	1213	2,3-Cl <sub>2</sub> -Phe	5-CH	3-COOC <sub>2</sub> H <sub>5</sub> 76-78
35	1214	"	5-CH <sub>2</sub> CH(CH <sub>3</sub> )	3-COOC <sub>2</sub> H <sub>5</sub> 91-92
	1215	2,4-Br <sub>2</sub>	5-CH <sub>2</sub> CH(CH <sub>3</sub> )	3-COOEt 0e1
40	1216	2,4-Cl <sub>2</sub>	5-CH <sub>3</sub>	3-COOCH <sub>2</sub> CH(CH <sub>3</sub> )CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> 39-45
	1217	3-CF <sub>3</sub>	5-CH <sub>3</sub>	3-COOC <sub>2</sub> H <sub>5</sub> 0e1
	1218	2,4-Br <sub>2</sub>	5-CH(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>	3-COOC <sub>2</sub> H <sub>5</sub> 72-79
	1219	2,4-Cl-CF <sub>3</sub>	3-CH(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>	5-COOC <sub>2</sub> H <sub>5</sub> 0e1
45	1220	"	5-CH(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>	3-COOC <sub>2</sub> H <sub>5</sub> 58-70
	1221	2,4-Br <sub>2</sub>	5-CH <sub>2</sub> CH(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>	3-COOC <sub>2</sub> H <sub>5</sub> 184-187
	1222	2,4-Cl-CF <sub>3</sub>	5-C(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>	3-COOC <sub>2</sub> H <sub>5</sub> 106-107
50	1223	2,6,4-Cl <sub>2</sub> -CF <sub>3</sub>	5-CH <sub>2</sub> CH(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>	3-COO <sup>-</sup> Li <sup>+</sup> >250
	1224	2,3-Cl <sub>2</sub>	5-CH <sub>2</sub> CH(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>	3-COOH 209-211
	1225	2,4-Cl-CF <sub>3</sub>	5-CH <sub>2</sub> CH(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>	3-COOC <sub>2</sub> H <sub>5</sub> 54-58



Beisp.-Nr.	(R) <sub>n</sub>	R <sub>1</sub>	X	Fp/Kp Torr [°C]
5	1226	2,4,5-Cl <sub>1</sub> , F-CH <sub>3</sub> -Phe	5-CH <sub>3</sub> , 3-COOC <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	109-110
	1227	3,4-Cl <sub>1</sub> , -CH <sub>3</sub> -Phe	5-CH <sub>3</sub> , 3-COOC <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	77-80
	1228	2,4-Cl <sub>2</sub> -Phe	5-CH <sub>3</sub> , 3-COO HN(C <sub>2</sub> H <sub>5</sub> CH) <sub>3</sub>	135-138
10	1229	2,4-Cl <sub>2</sub> -Phe	5-CH <sub>3</sub> , 3-CONHC(CH <sub>3</sub> )(CH(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub> )- CONH <sub>2</sub>	65-69
	1230	2,4-Cl <sub>2</sub> -Phe	5-CH <sub>3</sub> , 3-C(NH <sub>2</sub> )NGH	205
15	1231	2,6-(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>	5-CH <sub>3</sub> , 3-COOC <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	0el
	1232	4-F-Phe	5-CH <sub>3</sub> , 3-COOC <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	Harz
	1233	4-OCH <sub>3</sub> -Phe	5-CH <sub>3</sub> , 3-COOC <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	0el
	1234	2,4-Cl <sub>1</sub> , CF <sub>3</sub> -Phe	3-CH <sub>3</sub> , 5-COOC <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	0el
20	1235	2,4-Cl <sub>2</sub>	5-c-C <sub>3</sub> H <sub>5</sub> , 3-COOC <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	80
	1236	2,6,4-Cl <sub>2</sub> , CF <sub>3</sub> -Phe	5-c-C <sub>3</sub> H <sub>5</sub> , 3-COOC <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	105-110

Abkürzungen: n: geradkettig  
i: iso (verzweigt)  
c: cyclo

### C. Biologische Beispiele

#### Beispiel 1

Weizen und Gerste wurden im Gewächshaus in Plastiktöpfen bis zum 3 bis 4 Blattstadium herangezogen und dann nacheinander mit den Safener-Verbindungen und den getesteten Herbiziden im Nachaufverfahren behandelt. Die Herbizide und die Verbindungen der Formel I wurden dabei in Form wäßriger Suspensionen bzw. Emulsionen mit einer Wasseraufwandmenge von umgerechnet 800 l/ha ausgebracht. 3 bis 4 Wochen nach der Behandlung wurden die Pflanzen visuell auf jede Art von Schädigung durch die ausgebrachten Herbizide bonitiert, wobei insbesondere das Ausmaß der anhaltenden Wachstumshemmung berücksichtigt wurde. Der Grad der Schädigung bzw. die Safenerwirkung von I wurde in % Schädigung bestimmt.

Die Ergebnisse aus Tabelle I veranschaulichen, daß die erfindungsgemäßen Verbindungen starke Herbizidschäden an den Kulturpflanzen effektiv reduzieren können.

Selbst bei starken Überdosierungen des Herbizids werden bei den Kulturpflanzen auftretende schwere Schädigungen deutlich reduziert, geringere Schäden völlig aufgehoben. Mischungen aus Herbiziden und erfindungsgemäßen Verbindungen eignen sich deshalb in vorteilhafter Weise zur selektiven Unkrautbekämpfung in Getreidekulturen.

Tabelle 1: Safenerwirkung der erfindungsgemäßen Verbindungen

5	Kombination Herbizid/Safener	Dosierung (kg a.i./ha)	% Schädigung (Safenerwirkung)	
			TA	HV
10	H1	2.0	80	-
		0.2	-	85
15	H1 + 122	2.0 + 2.5	10	-
		0.2 + 2.5	-	20
	H1 + 148	2.0 + 2.5	50	-
		0.2 + 2.5	-	40
20	H1 + 182	2.0 + 2.5	40	-
		0.2 + 2.5	-	35
	H1 + 542	2.0 + 2.5	30	-
		0.2 + 2.5	-	35
25	H1 + 131	2.0 + 2.5	20	-
		0.2 + 2.5	-	40
	H1 + 191	2.0 + 2.5	20	-
		0.2 + 2.5	-	45
30	H1 + 1	2.0 + 2.5	15	-
		0.2 + 2.5	-	45
	H1 + 782	2.0 + 2.5	20	-
		0.2 + 2.5	-	40
35	H1 + 602	2.0 + 2.5	20	-
		0.2 + 2.5	-	50
	H1 + 1201	2.0 + 2.5	35	-
		0.2 + 2.5	-	50
40	H1 + 611	2.0 + 2.5	35	-
		0.2 + 2.5	-	50
	H1 + 1202	2.0 + 2.5	50	-
		0.2 + 2.5	-	70
45	H1 + 1142	2.0 + 2.5	25	-
		0.2 + 2.5	-	40
	H1 + 842	2.0 + 2.5	25	-
		0.2 + 2.5	-	30
50	H1 + 902	2.0 + 2.5	50	-
		0.2 + 2.5	-	55

	Kombination Herbizid/Safener	Dosierung (kg a.i./ha)	Safenerwirkung TA	HV
5	H1 + 71	2.0 + 2.5	50	-
		0.2 + 2.5	-	65
	H1 + 632	2.0 + 2.5	30	-
		0.2 + 2.5	-	85
10	H1 + 605	2.0 + 2.5	70	-
		0.2 + 2.5	-	40
	H1 + 722	2.0 + 2.5	20	-
15		0.2 + 2.5	-	50
	H1 + 152	2.0 + 2.5	40	-
		0.2 + 2.5	-	85
20	H1 + 212	2.0 + 2.5	40	-
		0.2 + 2.5	-	70
	H1 + 302	2.0 + 2.5	60	-
		0.2 + 2.5	-	30
25	H1 + 362	2.0 + 2.5	20	-
		0.2 + 2.5	-	20
	H1 + 1204	2.0 + 2.5	60	-
30		0.2 + 2.5	-	50
	H1 + 1205	2.0 + 2.5	60	-
		0.2 + 2.5	-	50
35	H1 + 1206	2.0 + 2.5	60	-
		0.2 + 2.5	-	50
	H1 + 1207	2.0 + 2.5	55	-
		0.2 + 2.5	-	45
40	H1 + 1208	2.0 + 2.5	60	-
		0.2 + 2.5	-	45
	H1 + 1209	2.0 + 2.5	70	-
45		0.2 + 2.5	-	45
	H1 + 422	2.0 + 2.5	70	-
		0.2 + 2.5	-	50
50	H1 + 1210	2.0 + 2.5	70	-
		0.2 + 2.5	-	55
	H1 + 1211	2.0 + 2.5	60	-
		0.2 + 2.5	-	50
55				

	Kombination Herbizid/Safener	Dosierung (kg a.i./ha)	Safenerwirkung	
			TA	HV
5	H1 + 1212	2.0 + 2.5	70	-
		0.2 + 2.5	-	40
10	H1 + 1213	2.0 + 2.5	40	-
		0.2 + 2.5	-	30
	H1 + 1214	2.0 + 2.5	60	-
		0.2 + 2.5	-	10
15	H <sub>1</sub> + 121	2,0 + 2,5	25	-
		0,2 + 2,5	-	40
	H <sub>1</sub> + 123	"	60	-
		"	-	40
20	H <sub>1</sub> + 124	2,0 + 1,25	20	-
		0,2 + 1,25	-	30
	H <sub>1</sub> + 125	2,0 + 2,5	60	-
		0,2 + 2,5	-	40
25	H <sub>1</sub> + 127	"	40	-
		"	-	30
	H <sub>1</sub> + 128	2,0 + 1,25	20	-
		0,2 + 1,25	-	40
30	H <sub>1</sub> + 132	2,0 + 2,5	30	-
		0,2 + 2,5	-	30
	H <sub>1</sub> + 133	2,0 + 1,25	20	-
		0,2 + 1,25	-	30
35	H <sub>1</sub> + 135	2,0 + 2,5	30	-
		0,2 + 2,5	-	30
	H <sub>1</sub> + 137	2,0 + 1,25	40	-
		0,2 + 1,25	-	50
40	H <sub>1</sub> + 138	"	10	-
		"	-	20
	H <sub>1</sub> + 140	"	20	-
		"	-	40
45	H <sub>1</sub> + 143	"	15	-
		"	-	60

50

55

	Produkt (Herbizid/Safener)		Dosierung (kg a.i. /ha)	Safenerwirkung TA HV	
5	H <sub>1</sub>	+ 146	2,0 + 1,25 0,2 + 1,25	40 -	- 70
	H <sub>1</sub>	+ 147	" "	20 -	- 20
10	H <sub>1</sub>	+ 149	" "	35 -	- 40
	H <sub>1</sub>	+ 150	" "	30 -	- 80
15	H <sub>1</sub>	+ 153	" "	10 -	- 30
	H <sub>1</sub>	+ 157	" "	50 -	- 75
20	H <sub>1</sub>	+ 159	" "	20 -	- 20
	H <sub>1</sub>	+ 160	" "	50 -	- 60
25	H <sub>1</sub>	+ 162	" "	30 -	- 80
	H <sub>1</sub>	+ 164	" "	10 -	- 70
30	H <sub>1</sub>	+ 171	" "	20 -	- 75
	H <sub>1</sub>	+ 242	" "	20 -	- 30
35	H <sub>1</sub>	+ 251	" "	20 -	- 20
	H <sub>1</sub>	+ 301	" "	20 -	- 30
40	H <sub>1</sub>	+ 303	" "	10 -	- 20
	H <sub>1</sub>	+ 311	" "	30 -	- 30

45

50

55

EP 0 333 131 A1

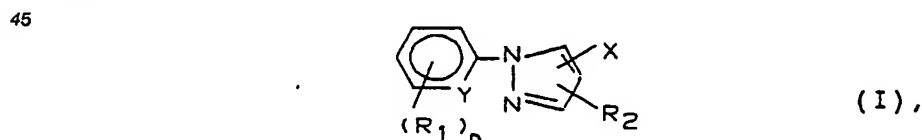
	Produkt (Herbizid/Safener)		Dosierung (kg a.i. /ha)	Safenerwirkung	
				TA	HV
5	H <sub>1</sub>	+ 361	2,0 + 1,25 0,2 + 1,25	15 -	- 20
	H <sub>1</sub>	+ 391	"	25 -	- 50
10	H <sub>1</sub>	+ 392	"	20 -	- 70
	H <sub>1</sub>	+ 482	"	20 -	- 40
15	H <sub>1</sub>	+ 491	"	20 -	- 40
	H <sub>1</sub>	+ 511	"	30 -	- 85
20	H <sub>1</sub>	+ 692	"	30 -	- 40
	H <sub>1</sub>	+ 1022	"	30 -	- 70
25	H <sub>1</sub>	+ 1218	2,0 + 2,5 0,2 + 2,5	30 -	- 20
	H <sub>1</sub>	+ 1219	"	35 -	- 50
30	H <sub>1</sub>	+ 1220	"	30 -	- 20
	H <sub>1</sub>	+ 1221	"	30 -	- 20
35	H <sub>1</sub>	+ 1222	"	15 -	- 30
	H <sub>1</sub>	+ 1223	"	20 -	- 60
40	H <sub>1</sub>	+ 1224	"	20 -	- 60
	H <sub>1</sub>	+ 1225	"	50 -	- 30
45					
50					
55					

	Produkt (Herbizid/Safener)		Dosierung (kg a.i. /ha)	Safenerwirkung	
				TA	HV
5	H <sub>1</sub>	+ 1226	2,0 + 1,25	30	-
			0,2 + 1,25	-	70
10	H <sub>1</sub>	+ 1227	"	50	-
			"	-	80
	H <sub>1</sub>	+ 1228	"	40	-
			"	-	70
15	H <sub>1</sub>	+ 1229	"	30	-
			"	-	60
	H <sub>1</sub>	+ 1230	"	50	-
			"	-	80
20	H <sub>1</sub>	+ 1231	"	40	-
			"	-	75
	H <sub>1</sub>	+ 1233	"	40	-
			"	-	75
25	H <sub>1</sub>	+ 1235	"	20	-
			"	-	40
	H <sub>1</sub>	+ 1236	"	20	-
			"	-	60

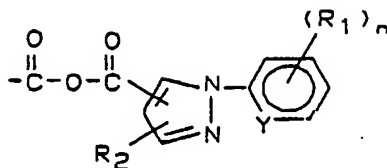
30 Abkürzungen: TA = Triticum aestivum (Weizen)  
 HV = Hordeum vulgare (Gerste)  
 a.i. = Aktivsubstanz  
 35 H<sub>1</sub> = Fenoxaprop-ethyl

#### 40 Ansprüche

1. Mittel zum Schutz von Kulturpflanzen gegen phytotoxische Nebenwirkungen von Herbiziden, dadurch gekennzeichnet, daß sie eine Verbindung der Formel I



50 worin  
 Y C-H oder N,  
 R<sub>1</sub> unabhängig voneinander (C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>)-Alkyl, (C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>)-Haloalkyl, (C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>)-Alkoxy, (C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>)-Haloalkoxy oder Halo-  
 gen,  
 55 R<sub>2</sub> (C<sub>1</sub>-C<sub>12</sub>)-Alkyl oder (C<sub>3</sub>-C<sub>7</sub>)-Cycloalkyl,  
 X COOR<sub>3</sub>, CON(R<sub>4</sub>)<sub>2</sub>, COSR<sub>3</sub>, CN,



5

10  $R_3$  Alkali- oder Erdalkalimetall, Wasserstoff,  $(C_1-C_{10})$ -Alkyl,  $(C_3-C_{20})$ -Alkenyl,  $(C_3-C_{10})$ -Alkynyl,  $(C_3-C_7)$ -Cycloalkyl, Phenyl- $(C_1-C_4)$ -Alkyl, wobei Phenyl durch Halogen substituiert sein kann, Tris- $(C_1-C_4)$ -Alkyl-Silyl- $(C_1-C_4)$ -Alkyl,  $(C_1-C_4)$ -Alkoxy- $(C_1-C_4)$ -Alkyl

$R_4$  unabhängig voneinander H,  $(C_1-C_{10})$ -Alkyl,  $(C_3-C_7)$ -Cycloalkyl, das substituiert sein kann, oder 2 Reste  $R_4$  bilden zusammen mit dem sie verknüpfenden N-Atom einen 4- bis 7-gliedrigen heterocyclischen Ring und

15  $n$  1 bis 3

bedeuten, in Kombination mit einem Herbizid enthalten.

2. Mittel gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß in Formel I

$Y = CH$ ,  $R_1 =$  Halogen,  $(C_1-C_4)$ Haloalkyl,  $R_2 = (C_1-C_6)$ -Alkyl,  $X = COOR_3$ ,  $R_3 = H$  oder  $(C_1-C_6)$ -Alkyl und  $n = 1$  oder 2 bedeuten.

20 3. Mittel gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß  $Y = CH$ ,  $R_1 = Cl$ , Br oder  $CF_3$ ,  $R_2 = (C_1-C_4)$ -Alkyl,  $X = COOR_3$ ,  $R_3 = (C_1-C_4)$ -Alkyl und  $n = 2$  bedeuten.

4. Mittel gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 3, dadurch gekennzeichnet, daß als Herbizid eine Verbindung vom Typ der Phenoxyphenoxy- oder Heteroaryloxyphenoxy-carbonsäure- $(C_1-C_4)$ -Alkyl-,  $(C_2-C_4)$ -Alkenyl- oder  $(C_3-C_4)$ -Alkynylester eingesetzt wird.

25 5. Mittel gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 4, dadurch gekennzeichnet, daß als Herbizid 2-(4-(6-Chlorbenzoxazol-2-yl-oxy)-phenoxy)-propionsäureethylester oder 2-(4-(6-Chlorbenzthiazol-2-yl-oxy)-phenoxy)-propionsäureethylester eingesetzt wird.

6. Mittel gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 5, dadurch gekennzeichnet, daß das Verhältnis Safener zu Herbizid 1 : 10 bis 10 : 1 beträgt.

30 7. Mittel gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 6, dadurch gekennzeichnet, daß das Verhältnis Safener zu Herbizid 2 : 1 bis 1 : 10 beträgt.

8. Verfahren zur Minderung der Phytotoxizität von Herbiziden gegenüber Kulturpflanzen, dadurch gekennzeichnet, daß man die Pflanzen, Pflanzensamen oder Anbauflächen mit einer wirksamen Menge einer Verbindung der Formel I vor, nach oder gleichzeitig mit dem Herbizid behandelt.

35 9. Verwendung von Verbindungen der Formel I zur Minderung der Phytotoxizität von Herbiziden gegenüber Kulturpflanzen.

10. Mittel gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 3, dadurch gekennzeichnet, daß als Herbizid die Verbindung 2-(4-(5-Chlor-3-fluor-pyridyl-2-oxy)-phenoxy)-propionsäurepropargylester eingesetzt wird.

40 11. Mittel gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 3, dadurch gekennzeichnet, daß als Herbizid die Verbindung 2-(N-Ethoxypropionamidoyl)-5-mesityl-3-hydroxy-2-cyclohexen-1-on eingesetzt wird.

12. Verbindungen der Formel I gemäß Anspruch 1, worin  $Y = CH$ ,  $R_1 = 2,4-Cl_2$ ,  $R_2 =$  Isopropyl,  $X = COOR_3$  und  $R_3 = (C_1-C_{10})$ -Alkyl bedeuten.

45 13. Verbindung der Formel I gemäß Anspruch 1, worin  $Y = CH$ ,  $R_1 = 2,4-Cl_2$ ,  $R_2 = 5$ -Isopropyl und  $X = 3-COOC_2H_5$  bedeuten.

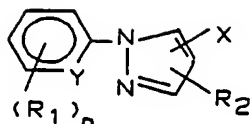
Patentansprüche für folgenden Vertragsstaat: ES

50

1. Verfahren zur Minderung der Phytotoxizität von Herbiziden gegenüber Kulturpflanzen, dadurch gekennzeichnet, daß man die Pflanzen, Pflanzensamen oder Anbauflächen mit einer wirksamen Menge einer Verbindung der Formel I

55





( I ) ,

5

worin

Y C-H oder N,

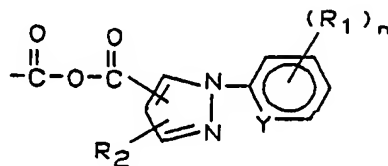
R<sub>1</sub> unabhängig voneinander (C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>)-Alkyl, (C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>)-Haloalkyl, (C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>)-Alkoxy, (C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>)-Haloalkoxy oder Halo-

10

gen, R<sub>2</sub> (C<sub>1</sub>-C<sub>12</sub>)-Alkyl oder (C<sub>3</sub>-C<sub>7</sub>)-Cycloalkyl,

X COOR<sub>3</sub>, CON(R<sub>4</sub>)<sub>2</sub>, COSR<sub>3</sub>, CN,

15



20

R<sub>3</sub> Alkali- oder Erdalkalimetall, Wasserstoff, (C<sub>1</sub>-C<sub>10</sub>)-Alkyl, (C<sub>3</sub>-C<sub>20</sub>)-Alkenyl, (C<sub>3</sub>-C<sub>10</sub>)-Alkynyl, (C<sub>3</sub>-C<sub>7</sub>)-Cycloalkyl, Phenyl-(C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>)-Alkyl, wobei Phenyl durch Halogen substituiert sein kann, Tris-(C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>)-Alkyl-Silyl-(C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>)-Alkyl, (C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>)-Alkoxy-(C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>)-Alkyl

25 R<sub>4</sub> unabhängig voneinander H, (C<sub>1</sub>-C<sub>10</sub>)-Alkyl, (C<sub>3</sub>-C<sub>7</sub>)-Cycloalkyl, das substituiert sein kann, oder 2 Reste R<sub>4</sub> bilden zusammen mit dem sie verknüpfenden N-Atomen einen 4- bis 7-gliedrigen heterocyclischen Ring und

n 1 bis 3

bedeuten, vor, nach oder gleichzeitig mit einem Herbizid behandelt.

30 2. Verfahren gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß in Formel I

Y = CH, R<sub>1</sub> = Halogen, (C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>)-Haloalkyl, R<sub>2</sub> = (C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)-Alkyl, X = COOR<sub>3</sub>, R<sub>3</sub> = H oder (C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)-Alkyl und n = 1 oder 2 bedeuten.

3. Verfahren gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß Y = CH, R<sub>1</sub> = Cl, Br oder CF<sub>3</sub>, R<sub>2</sub> = (C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>)-Alkyl, X = COOR<sub>3</sub>, R<sub>3</sub> = (C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>)-Alkyl und n = 2 bedeuten.

35 4. Verfahren gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 3, dadurch gekennzeichnet, daß als Herbizid eine Verbindung vom Typ der Phenoxyphenoxy- oder Heteroaryloxyphenoxy-carbonsäure-(C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>)-Alkyl-, (C<sub>2</sub>-C<sub>4</sub>)-Alkenyl- oder (C<sub>3</sub>-C<sub>4</sub>)-Alkynylester eingesetzt wird.

5. Verfahren gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 4, dadurch gekennzeichnet, daß als Herbizid 2-(4-(6-Chlorbenzoxazol-2-yl-oxy)-phenoxy)-propionsäureethylester oder 2-(4-(6-Chlorbenzthiazol-2-yl-oxy)-phenoxy)-propionsäureethylester eingesetzt wird.

40

6. Verfahren gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 5, dadurch gekennzeichnet, daß das Verhältnis Safener zu Herbizid 1 : 10 bis 10 : 1 beträgt.

7. Verfahren gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 6, dadurch gekennzeichnet, daß das Verhältnis Safener zu Herbizid 2 : 1 bis 1 : 10 beträgt.

45

8. Verwendung von Verbindungen der Formel I gemäß Anspruch 1 zur Minderung der Phytotoxizität von Herbiziden gegenüber Kulturpflanzen.

9. Verfahren gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 3, dadurch gekennzeichnet, daß als Herbizid die Verbindung 2-(4-(5-Chlor-3-fluor-pyridyl-2-oxy)-phenoxy)propionsäurepropargylester eingesetzt wird.

50

10. Verfahren gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 3, dadurch gekennzeichnet, daß als Herbizid die Verbindung 2-(N-Ethoxypropionamidoyl)-5-mesityl-3-hydroxy-2-cyclohexen-1-on eingesetzt wird.

55



Europäisches  
Patentamt

# EUROPÄISCHER RECHERCHENBERICHT

Nummer der Anmeldung

EP 89 10 4500

EINSCHLÄGIGE DOKUMENTE			
Kategorie	Kennzeichnung des Dokuments mit Angabe, soweit erforderlich, der maßgeblichen Teile	Betrifft Anspruch	KLASSIFIKATION DER ANMELDUNG (Int. Cl.4)
D,A	CHEMICAL ABSTRACTS, Band 68, Nr. 19, 6. Mai 1968, Seiten 8421-8422, Nr. 87293y, Columbus, Ohio, US; & HU-A-153 762 (GYOGYSZERKUTATO INTEZET) 22-06-1967 ---	1-13	A 01 N 25/32 C 07 D 231/14
A	EP-A-0 234 119 (MAY & BAKER LTD) * Ansprüche 1,5 * ---	1-13	
A	EP-A-0 151 866 (ELI LILLY & CO.) * Anspruch 1 * ---	1-13	
A	AU-A- 508 225 (COMMONWEALTH SCIENTIFIC AND INDUSTRIAL RESEARCH ORGANIZATION) * Anspruch 1 * -----	1-13	
Der vorliegende Recherchenbericht wurde für alle Patentansprüche erstellt			RECHERCHIERTE SACHGEBIETE (Int. Cl.4)  A 01 N C 07 D
Recherchenort DEN HAAG		Abschlußdatum der Recherche 21-06-1989	Prüfer RAVANEL C.M.
<b>KATEGORIE DER GENANNTEN DOKUMENTE</b> X : von besonderer Bedeutung allein betrachtet Y : von besonderer Bedeutung in Verbindung mit einer anderen Veröffentlichung derselben Kategorie A : technologischer Hintergrund O : mündliche Offenbarung P : Zwischenliteratur  T : der Erfindung zugrunde liegende Theorien oder Grundsätze E : älteres Patentdokument, das jedoch erst am oder nach dem Anmeldedatum veröffentlicht worden ist D : in der Anmeldung angeführtes Dokument L : aus andern Gründen angeführtes Dokument ----- & : Mitglied der gleichen Patentfamilie, übereinstimmendes Dokument			